Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets

PCT/EPOU/08624



Bescheinigung

Certificate

Attestation

Die angehefteten Unterlagen stimmen mit der ursprünglich eingereichten Fassung der auf dem nächsten Blatt bezeichneten internationalen Patentanmeldung überein.

The attached documents are exact copies of the international patent application described on the following page, as originally filed.

Les documents fixés à cette attestation sont conformes à la version initialement déposée de la demande de brevet international spécifiée à la page suivante.

Den Haag, den The Hague, La Haye, le

-3 SEP 2004

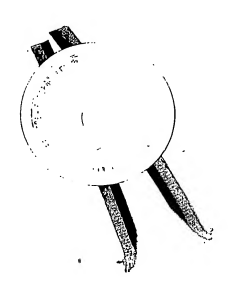
Der Präsident des Europäischen Patentamts Im Auftrag For the President of the European Patent Office Le Président de l'Office européen des brevets p.o.

M. de Jong-de Koster

Patentanmeldung Patent application no.
Demande de brevet nº

PCT/EP 03/09109

BEST AVAILABLE COPY



Blatt 2 der Bescheinigung Sheet 2 of the certificate Page 2 de l'attestation --



Anmeldung Nr.:

Application no.: Demande nº:

PCT/EP 03/09109

Anmelder:

Applicant(s): Demandeur(s):

1. SUNGENE GMBH & CO. KGAA - Gatersleben, Deutschland

. . · .

2. BASF AKTIENGESELLSCHAFT - Ludwigshafen, Deutschland

Bezeichnung der Erfindung: BASF PLANT SCIENCE GMBH - Ludwigshafen, Deutschland

Title of the invention:

Titre de l'invention:

Verfahren von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung

Tagetes als Futtermittel

Anmeldetag:

Date of filing:

Date de dépôt:

18. August 2003 (18.08.2003)

In Anspruch genommene Priorität(en)

Priority(ies) claimed Priorité(s) revendiquée(s)

Staat: State:

Tag:

Aktenzeichen:

Date: File no.

Deutschland Pays:

Date:13. November 2002

Numéro de dépo 253112.9

Benennung von Vertragsstaaten : Siehe Formblatt PCT/RO 101 (beigefügt) Designation of contracting states: See Form PCT/RO/101 (enclosed)
Désignation d'états contractants: Voir Formulaire PCT/RO/101 (ci-joint)

Bemerkungen:

Remarks:

Remarques:

Weitere Anmelder:

4. FLACHMAN, Ralf - Quedlinburg, Deutschland (nur US)

5. SAUER, Matt - Quedlinburg, Deutschland (nur US)

6. SCHOPFER, Christel Renate - Quedlinburg, Deutschland (nur US)

7. KLEBSATTEL, Martin - Quedlinburg, Deutschland (nur US)

8. KLEBSATTEL, Nartin - Quedlinburg, Deutschland (nur US)

9. PFEIFFER, Angelika-Maria - Mannhaim, Deutschland (nur US)

10. LUCK, Thomas - Neustadt, Deutschland (nur (US)

11. VOESTE, Dirk - Schifferstadt, Deutschland (nur US)

Weitere Prioritätsanspruche:

Deutschland	16. Dezember 2002 (16.12.2002)	10258971.2
Deutschland	20. August 2002 (20.08.2002)	10238980.2
Deutschland	20. August 2002 (20.08.2002)	10238978.0
Deutschland	20. August 2002 (20.08.2002)	10238979.9

Original (für EINREICHUNG) - gedruckt am 06.08.2003 01:54:59 PM

IV-1	Anwalt oder gemeinsamer Vertreter;			
14-1	oder besondere Zustellanschrift			
	Die unten bezeichnete Person ist/wird	gemeinsamer Vertreter		
	hiermit bestellt, um den (die) Anmelder vor den internationalen Behörden zu			
	vertreten, und zwar als:			
IV-1-1	Name	BASF AKTIENGESELLSCHAFT		
IV-1-2	Anschrift:			
		D-67056 Ludwigshafen		
		Deutschland		
IV-1-3	Telefonnr.	(0621) 60-94182		
IV-1-4	Telefaxnr.	(0621) 60-52538		
V	Bestimmung von Staaten			
V-1	Regionales Patent	AP: GH GM KE LS MW MZ SD SL SZ TZ UG ZM		
(andere Schutzrechtsarten oder	W und jeder weitere Staat, der			
	Verfahren sind ggf. In Klammern nach der (den) betreffenden Bestimmung(en)			
	angegeben)	Wortragsstaat des PCT ist		
		IND. AM AZ BY KG KZ MD RU TJ TM und Jeder		
		weitere Staat, der Mitgliedsstaat des		
the second secon	Eurasischen Patentübereinkommens und			
		vortragsstaat des PCT ist		
		EP: AT BE BG CH&LI CY CZ DE DK EE ES FI		
		FR GB GR HU IE IT LU MC NL PT RO SE SI		
		SK TR und jeder weitere Staat, der		
		Mitgliedsstaat des Europäischen		
	Ì	Patentübereinkommens und Vertragsstaat		
		des PCT ist		
		OA: BF BJ CF CG CI CM GA GN GQ GW ML MR		
		NE SN TD TG und jeder weitere Staat, der		
l l		Mitgliedstaat der OAPI und Vertragsstaat		
		Mitgliedstaat der om a der o		
		des PCT ist AE AG AL AM AT AU AZ BA BB BG BR BY BZ		
V-2	Nationales Patent (andere Schutzrechtsarten oder	AE AG AL AM AT AU AZ DA DB DG DK DY DZ EC		
	l Verfebree sind auf in Klammern nach	CA CHELI CN CO CR CU CZ DE DK DM DZ EC		
	der (den) betreffenden Bestimmung(e	n) TREE ES ET GB GD GB GII CII		
	angegeben)	IS JP KE KG KP KR KZ LC LK LR LS LT LU		
	1	LV MA MD MG MK MN MW MX MZ NI NO NZ OM		
		PG PH PL PT RO RU SC SD SE SG SK SL SY		
		TJ TM TN TR TT TZ UA UG US UZ VC VN YU		
		ZA ZM ZW		

PF 54148

Verwendung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes als Futtermittel

Beschreibung

5

10

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes zur oralen Verabreichung an Tiere, Verfahren zur Herstellung von Tierfutterzubereitungen, die Tierfutterzubereitungen selbst, ein Verfahren zum Pigmentieren von Tieren oder Tierprodukten sowie ein Verfahren zur Herstellung pigmentierter Tiere und Tierprodukte.

Aufgrund seiner farbgebenden Eigenschaften wird Astaxanthin als Pigmentierstoff in der Tierernährung, insbesondere in der Forellen-, Lachs- und Shrimpzucht verwendet.

15

20

Die Herstellung von Astaxanthin erfolgt heutzutage größtenteils durch chemische Syntheseverfahren. Natürliches Astaxanthin, wird heutzutage in biotechnologischen Verfahren in kleinen Mengen durch Kultivierung von Algen, beispielsweise *Haematococcus pluvialis* oder durch Fermentation von gentechnologisch optimierten Mikroorganismen und anschließender Isolierung gewonnen.

Synthetisches oder durch Isolierung gewonnenes natürliches Astaxanthin wird durch spezielle Formulierungstechniken zur Erhöhung der Lagerfähigkeit chemisch und/oder physikalisch stabilisiert und für den jeweiligen Verwendungszweck entsprechend der gewünschten Applikationsbereiche und Bioverfügbarkeiten aufbereitet.

25

30

WO 9201754 beschreibt eine astaxanthinhaltige Wildtyppflanze der Spezies Adonis aestivalis. Ferner offenbart das Dokument die Verwendung der astaxanthinhaltigen Petalen von Adonis aestivalis sowie deren Extrakte als Fischfutter oder als Zusatz in Fischfutter zur Pigmentierung von Fischen.

35

Die Verwendung von Adonis aestivalis als pflanzliche Quelle für Astaxanthin zur Pigmentierung von Fischen im Stand der Technik weist jedoch den Nachteil auf, dass der Ertrag an astaxanthinhaltiger Biomasse und damit an astaxanthinhaltigem Pflanzenmaterial pro Anbaufläche sehr gering ist, und somit nur doch kostenintensiven Anbau großer Flächen eine befriedigende Menge an astaxanthinhaltigem Pflanzenmaterial erhal-

15

20

25

30

35

ten werden kann. Dies führt zu hohen Kosten bei der Herstellung entsprechender Pigmentiermittel.

Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, Pigmentiermittel zur Verfügung zu stellen, die den Nachteil des Standes der Technik nicht mehr aufweisen.

Demgemäss wurde gefunden, dass astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes zur oralen Verabreichung an Tiere verwendet werden können.

In einer bevorzugten Ausführungsform werden die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes zur Pigmentierung von Tieren und der entsprechenden Tierprodukte verwendet.

Unter astaxanthinhaltigen Pflanzen der Gattung Tagetes werden bevorzugt Pflanzen der Gattung Tagetes verstanden, die in mindestens einem Teil der Pflanze einen Gehalt an Astaxanthin aufweisen. Das Astaxanthin kann in freier Form in Form von Fettsäure-Di- oder Monoester vorliegen. Bevorzugte Pflanzen der Gattung Tagetes sind Pflanzen ausgewählt aus den Spezies Tagetes erecta, Tagetes patula, die auch als Marigold bezeichnet werden, Tagetes lucida, Tagetes pringlei, Tagetes palmeri, Tagetes minuta, Tagetes lemmonii, Tagetes tenuifolia, oder Tagetes campanulata, besonders bevorzugt Tagetes erecta oder Tagetes patula.

Unter astaxanthinhaltigen Pflanzenteilen von Pflanzen der Gattung Tagetes werden vorzugsweise Teile von Pflanzen verstanden, die in mindestens einem Teil des Pflanzenteils einen Gehalt an Astaxanthin aufweisen. Bevorzugte Pflanzenteile sind beispielsweise Blüten, Blütenköpfe oder besonders bevorzugt Blütenblätter, die auch als

Petalen bezeichnet werden.

Wildtyppflanzen der Gattung Tagetes weisen kein Astaxanthin jedoch Carotinoide wie Lutein und Zeaxanthin in Blüten auf. Es wurde jedoch erfindungsgemäß gefunden, dass die Pflanzen der Gattung Tagetes beispielsweise durch genetische Veränderung in die Lage versetzt werden können, Astaxanthin herzustellen.

In einer bevorzugten Ausführungsform werden die Pflanzen der Gattung Tagetes beispielsweise dadurch in die Lage versetzt Astaxanthin herzustellen, indem in den genetisch veränderten Pflanzen der Gattung Tagetes im Vergleich zum Wildtyp eine Ketolase-Aktivität verursacht wird.

5

10

Unter Ketolase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer Ketolase verstanden.

Unter einer Ketolase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, am, gegebenenfalls substituierten, β -lonon-Ring von Carotinoiden eine Keto-Gruppe einzuführen.

Insbesondere wird unter einer Ketolase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, β -Carotin in Canthaxanthin umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter Ketolase–Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Ketolase umgesetzte Menge β-Carotin bzw. gebildete Menge Canthaxanthin verstanden.

Unter dem Begriff "Wildtyp" wird erfindungsgemäß die entsprechende nicht genetisch veränderte Ausgangspflanze der Gattung Tagetes verstanden.

Je nach Zusammenhang kann unter dem Begriff "Pflanze" die Ausgangspflanze (Wildtyp) der Gattung Tagetes oder eine erfindungsgemäße, genetisch veränderte Pflanze der Gattung Tagetes oder beides verstanden werden.

25

30

35

Vorzugsweise wird unter "Wildtyp" für die Verursachung der Ketolase-Aktivität, für die nachstehend beschriebene Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität, für die nachstehend beschriebene Erhöhung der β-Cyclase-Aktivität, und für die nachstehend beschriebene Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität und die Erhöhung des Gehalts an Astaxanthin jeweils eine Referenzpflanze verstanden.

Diese Referenzpflanze der Gattung Tagetes ist Tagetes erecta, Tagetes patula, Tagetes lucida, Tagetes pringlei, Tagetes palmeri, Tagetes minuta oder Tagetes campanulata, besonders bevorzugt *Tagetes erecta*, ganz besonders bevorzugt Tagetes erecta L., Accession number: TAG 72, Sorte Orangenprinz, erhältlich aus der Genbank des IPK, Corrensstr. 3, D-06466 Gatersleben.

Die Bestimmung der Ketolase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen der Gattung Tagetes und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

5

10

Die Bestimmung der Ketolase-Aktivität in Pflanzenmaterial erfolgt in Anlehnung an die Methode von Frazer et al., (J. Biol. Chem. 272(10): 6128-6135, 1997). Die Ketolase-Aktivität in pflanzlichen Extrakten wird mit den Substraten beta-Carotin und Cantha-xanthin in Gegenwart von Lipid (Sojalecithin) und Detergens (Natriumcholat) bestimmt. Substrat/Produkt-Verhältnisse aus den Ketolase-Assays werden mittels HPLC ermittelt.

Die erfindungsgemäße genetisch veränderte Pflanze der Gattung Tagetes weist in dieser, bevorzugten Ausführungsform im Vergleich zum genetisch nicht veränderten Wildtyp eine Ketolase-Aktivität, vorzugsweise in Blütenblättern, auf und ist somit vorzugsweise in der Lage, transgen eine Ketolase zu exprimieren.

In einer weiter bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Verursachung der Ketolase-Aktivität in den Pflanzen der Gattung Tagetes durch Verursachung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Ketolase.

20

15

In dieser bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Verursachung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Ketolase vorzugsweise durch Einbringen von Nukleinsäuren, die Ketolasen kodieren in die Ausgangspflanze der Gattung Tagetes.

25 I

Dazu kann prinzipiell jedes Ketolase-Gen, also jede Nukleinsäuren die eine Ketolase codiert verwendet werden.

Alle in der Beschreibung erwähnten Nukleinsäuren können beispielsweise eine RNA-, DNA- oder cDNA-Sequenz sein.

30

35

Bei genomischen Ketolase-Sequenzen aus eukaryontischen Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall das die Wirtspflanze der Gattung Tagetes nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt werden kann, die entsprechenden Ketolase zu exprimieren, bevorzugt bereits prozessierte Nukleinsäuresequenzen, wie die entsprechenden cDNAs zu verwenden.

Beispiele für Nukleinsäuren, kodierend eine Ketolase und die entsprechenden Ketolasen, die im erfindungsgemäßen Verfahren verwendet werden können sind beispielsweise Sequenzen aus

Haematoccus pluvialis, insbesondere aus Haematoccus pluvialis Flotow em. Wille (Accession NO: X86782; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 1, Protein SEQ ID NO: 2),

Haematoccus pluvialis, NIES-144 (Accession NO: D45881; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 3, Protein SEQ ID NO: 4),

Agrobacterium aurantiacum (Accession NO: D58420; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 5, Protein SEQ ID NO: 6),

Alicaligenes spec. (Accession NO: D58422; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 7, Protein SEQ ID NO: 8),

Paracoccus marcusii (Accession NO: Y15112; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 9, Protein SEQ ID NO: 10).

20 Synechocystis sp. Strain PC6803 (Accession NO: NP442491; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 11, Protein SEQ ID NO: 12).

Bradyrhizobium sp. (Accession NO: AF218415; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 13, Protein SEQ ID NO: 14).

25

Nostoc sp. Strain PCC7120 (Accession NO: AP003592, BAB74888; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 15, Protein SEQ ID NO: 16),

Nostoc punctiforme ATTC 29133, Nukleinsäure: Acc.-No. NZ_AABC01000195, Basen-30 paar 55,604 bis 55,392 (SEQ ID NO: 81); Protein: Acc.-No. ZP_00111258 (SEQ ID NO: 82) (als putatives Protein annotiert),

Nostoc punctiforme ATTC 29133, Nukleinsäure: Acc.-No. NZ_AABC01000196, Basenpaar 140,571 bis 139,810 (SEQ ID NO: 83), Protein: (SEQ ID NO: 84) (nicht annotiert),

Synechococcus sp. WH 8102, Nukleinsäure: Acc.-No. NZ_AABD01000001, Basenpaar 1,354,725-1,355,528 (SEQ ID NO: 85), Protein: Acc.-No. ZP_00115639 (SEQ ID NO: 86) (als putatives Protein annotiert),

Haematococcus pluvialis (Accession NO: AF534876, AAN03484; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 97, Protein : SEQ ID NO: 98),

Paracoccus sp. MBIC1143, (Accession NO: D58420, P54972; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 99, Protein : SEQ ID NO: 100),

Brevundimonas aurantiaca (Accession NO: AY166610, AAN86030; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 101, Protein : SEQ ID NO: 102,)

Nodularia spumigena NSOR10 (Accession NO: AY210783, AAO64399; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 103, Protein : SEQ ID NO: 104) und

Deinococcus radiodurans R1(Accession NO: E75561, AE001872; Nukleinsäure: SEQ ID NO: 105, Protein : SEQ ID NO: 106).

Weitere natürliche Beispiele für Ketolasen und Ketolase-Gene, die im erfindungsgemäßen Verfahren verwendet werden können, lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, durch Identitätsvergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit den vorstehend beschriebenen Sequenzen und insbesondere mit den Sequenzen SEQ ID NO: 2 und/oder 16 leicht auffinden.

Weitere natürliche Beispiele für Ketolasen und Ketolase-Gene lassen sich weiterhin ausgehend von den vorstehend beschriebenen Nukleinsäuresequenzen, insbesondere ausgehend von den Sequenzen SEQ ID NO: 2 und/oder 16 aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, durch Hybridisierungstechniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

Die Hybridisierung kann unter moderaten (geringe Stringenz) oder vorzugsweise unter stringenten (hohe Stringenz) Bedingungen erfolgen.

Solche Hybridisierungsbedingungen sind beispielsweise bei Sambrook, J., Fritsch, E.F., Maniatis, T., in: Molecular Cloning (A Laboratory Manual), 2. Auflage, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989, Seiten 9.31-9.57 oder in Current Protocols in Molecular Biology, John Wiley & Sons, N.Y. (1989), 6.3.1-6.3.6 beschrieben.

5

Beispielhaft können die Bedingungen während des Waschschrittes ausgewählt sein aus dem Bereich von Bedingungen begrenzt von solchen mit geringer Stringenz (mit 2X SSC bei 50_C) und solchen mit hoher Stringenz (mit 0.2X SSC bei 50_C, bevorzugt bei 65_C) (20X SSC: 0,3 M Natriumcitrat, 3 M Natriumchlorid, pH 7.0).

10

Darüberhinaus kann die Temperatur während des Waschschrittes von moderaten Bedingungen bei Raumtemperatur, 22_C, bis zu stringenten Bedingungen bei 65_C angehoben werden.

Beide Parameter, Salzkonzentration und Temperatur, können gleichzeitig variiert werden, auch kann einer der beiden Parameter konstant gehalten und nur der andere variiert werden. Während der Hybridisierung können auch denaturierende Agenzien wie zum Beispiel Formamid oder SDS eingesetzt werden. In Gegenwart von 50 % Formamid wird die Hybridisierung bevorzugt bei 42_C ausgeführt.

20

Einige beispielhafte Bedingungen für Hybridisierung und Waschschritt sind infolge gegeben:

(1) Hybridiserungsbedingungen mit zum Beispiel

- (i) 4X SSC bei 65_C, oder
- (ii) 6X SSC bei 45_C, oder
- 30 (iii) 6X SSC bei 68_C, 100 mg/ml denaturierter Fischsperma-DNA, oder
 - (iv) 6X SSC, 0.5 % SDS, 100 mg/ml denaturierte, fragmentierte Lachssperma-DNA bei 68_C, oder
- 35 (v) 6XSSC, 0.5 % SDS, 100 mg/ml denaturierte, fragmentierte Lachssperma-DNA, 50 % Formamid bei 42_C, oder

- (vi) 50 % Formamid, 4X SSC bei 42_C, oder
- (vii) 50 % (vol/vol) Formamid, 0.1 % Rinderserumalbumin, 0.1 % Ficoll, 0.1 % Polyvinylpyrrolidon, 50 mM Natriumphosphatpuffer pH 6.5, 750 mM NaCl, 75 mM Natriumcitrat bei 42_C, oder
 - (viii) 2X oder 4X SSC bei 50_C (moderate Bedingungen), oder
- 10 (ix) 30 bis 40 % Formamid, 2X oder 4X SSC bei 42_ (moderate Bedingungen).
 - (2) Waschschritte für jeweils 10 Minuten mit zum Beispiel
 - (i) 0.015 M NaCl/0.0015 M Natriumcitrat/0.1 % SDS bei 50_C, oder
- 15
- (ii) 0.1X SSC bei 65_C, oder
- (iii) 0.1X SSC, 0.5 % SDS bei 68_C, oder
- 20 (iv) 0.1X SSC, 0.5 % SDS, 50 % Formamid bei 42_C, oder
 - (v) 0.2X SSC, 0.1 % SDS bei 42_C, oder
 - (vi) 2X SSC bei 65_C (moderate Bedingungen).

In einer bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen genetisch veränderten Planzen der Gattung Tagetes bringt man Nukleinsäuren ein, die ein Protein kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 %, vorzugsweise mindestens 30 %, bevorzugter mindestens 40 %, bevorzugter mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 60 %, bevorzugter mindestens 70 %, bevorzugter mindestens 80 %, besonders bevorzugt mindestens 90 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 und die enzymatische Eigenschaft einer Ketolase aufweist.

10

15

20

25

35

Dabei kann es sich um eine natürliche Ketolase-Sequenz handeln, die wie vorstehend beschrieben durch Identitätsvergleich der Sequenzen aus anderen Organismen gefunden werden kann oder um eine künstliche Ketolase-Sequenz die ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 2 durch künstliche Variation, beispielsweise durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgewandelt wurde.

In einer weiteren, bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Verfahren bringt man Nukleinsäuren ein die ein Protein kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 16 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 %, vorzugsweise mindestens 30 %, bevorzugter mindestens 40 %, bevorzugter mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, bevorzugter mindestens 70 %, bevorzugter mindestens 80 %, besonders bevorzugt mindestens 90 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 16 und die enzymatische Eigenschaft einer Ketolase aufweist.

Dabei kann es sich um eine natürliche Ketolase-Sequenz handeln, die, wie vorstehend beschrieben, durch Identitätsvergleich der Sequenzen aus anderen Organismen gefunden werden kann oder um eine künstliche Ketolase-Sequenz die ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 16 durch künstliche Variation, beispielsweise durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgewandelt wurde.

Unter dem Begriff "Substitution" ist in der Beschreibung der Austausch einer oder mehrerer Aminosäuren durch eine oder mehrere Aminosäuren zu verstehen. Bevorzugt werden sog. konservative Austausche durchgeführt, bei denen die ersetzte Aminosäure eine ähnliche Eigenschaft hat wie die ursprüngliche Aminosäure, beispielsweise Austausch von Glu durch Asp, Gln durch Asn, Val durch IIe, Leu durch IIe, Ser durch Thr.

Deletion ist das Ersetzen einer Aminosäure durch eine direkte Bindung. Bevorzugte Positionen für Deletionen sind die Termini des Polypeptides und die Verknüpfungen zwischen den einzelnen Proteindomänen.

Insertionen sind Einfügungen von Aminosäuren in die Polypeptidkette, wobei formal eine direkte Bindung durch ein oder mehrere Aminosäuren ersetzt wird.

Unter Identität zwischen zwei Proteinen wird die Identität der Aminosäuren über die jeweils gesamte Proteinlänge verstanden, insbesondere die Identität die durch Vergleich mit Hilfe der Lasergene Software der Firma DNASTAR, inc. Madison, Wisconsin (USA) unter Anwendung der Clustal Methode (Higgins DG, Sharp PM. Fast and sensitive multiple sequence alignments on a microcomputer. Comput Appl. Biosci. 1989 Apr;5(2):151-1) unter Einstellung folgender Parameter berechnet wird:

Multiple alignment parameter:

Gap penalty

10

10 Gap length penalty

10

Pairwise alignment parameter:

K-tuple

5

1

Gap penalty

3

Window

5

15 Diagonals saved

5

Unter einem Protein, das eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 oder 16 aufweist, wird dementsprechend ein Protein verstanden, das bei einem Vergleich seiner Sequenz mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 oder 16, insbesondere nach obigen Programmlogarithmus mit obigem Parametersatz eine Identität von mindestens 20 % aufweist.

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

25

20

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der tagetesspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene von Pflanzen der Gattung Tagetes leicht ermitteln.

30

35

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 1 in die Pflanze der Gattung ein.

In einer weiteren, besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 15 in die Pflanze der Gattung ein.

Alle vorstehend erwähnten Ketolase-Gene sind weiterhin in an sich bekannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, S. 896-897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lücken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

In einer besonderes bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Verfahrens verwendet man genetisch veränderte Pflanzen der Gattung Tagetes, die in Blüten die höchste Expressionsrate einer Ketolase aufweisen.

15

20

25

30

10

5

Vorzugsweise wird dies dadurch erreicht, daß die Genexpression der Ketolase unter Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors erfolgt. Beispielsweise werden dazu die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren, wie nachstehend ausführlich beschrieben, in einem Nukleinsäurekonstrukt, funktionell verknüpft mit einem blütenspezifischen Promotor in die Pflanze der Gattung Tagetes eingebracht.

Besonders bevorzugte Pflanzen der Gattung Tagetes als Ausgangspflanzen oder erfindungsgemäße genetisch veränderte Pflanzen sind Pflanzen ausgewählt aus den Spezies Tagetes erecta, Tagetes patula, die auch als Marigold bezeichnet werden, Tagetes lucida, Tagetes pringlei, Tagetes palmeri, Tagetes minuta, Tagetes lemmonii, Tagetes tenuifolia, oder Tagetes campanulata, besonders bevorzugt *Tagetes erecta* oder *Tagetes patula*.

In einer bevorzugten Ausführungsform werden genetisch veränderte Pflanzen der Gattung Tagetes verwendet, die gegenüber dem Wildtyp zusätzlich eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und/oder β-Cyclase-Aktivität aufweisen.

Unter Hydroxylase-Aktivität die Enzymaktivität einer Hydroxylase verstanden.

Unter einer Hydroxylase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, am, gegebenenfalls substituierten, β-lonon-Ring von Carotinoiden eine Hydroxy-Gruppe einzuführen.

5 Insbesondere wird unter einer Hydroxylase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, β-Carotin in Zeaxanthin oder Cantaxanthin in Astaxanthin umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter Hydroxyase–Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Hydroxylase umgesetzte Menge β-Carotin oder Cantaxanthin bzw. gebildete Menge Zeaxanthin oder Astaxanthin verstanden.

Bei einer erhöhten Hydroxylase–Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Hydroxylase die umgesetzte Menge β-Carotin oder Cantaxantin bzw. die gebildete Menge Zeaxanthin oder Astaxanthin erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Hydroxylase–Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der Hydroxylase–Aktivität des Wildtyps.

Unter β -Cyclase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer β -Cyclase verstanden.

Unter einer β-Cyclase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, einen endständigen, linearen Rest von Lycopin in einen β-Ionon-Ring zu überführen.

Insbesondere wird unter einer β -Cyclase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, γ -Carotin in β -Carotin umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter β -Cyclase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein β -Cyclase umgesetzte Menge γ -Carotin bzw. gebildete Menge β -Carotin verstanden.

15

Bei einer erhöhten β -Cyclase –Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein β -Cyclase die umgesetzte Menge γ -Carotin bzw. die gebildete Menge β -Carotin erhöht.

- Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der β-Cyclase–Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 500 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der β-Cyclase–Aktivität des Wildtyps.
- Die Bestimmung der Hydroxylase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:
- Die Aktivität der Hydroxylase wird nach Bouvier et al. (Biochim. Biophys. Acta 1391 (1998), 320-328) *in vitro* bestimmt. Es wird zu einer bestimmten Menge an Pflanzenextrakt Ferredoxin, Ferredoxin-NADP Oxidoreductase, Katalase, NADPH sowie beta-Carotin mit Mono- und Digalaktosylglyzeriden zugegeben.
- Besonders bevorzugt erfolgt die Bestimmung der Hydroxylase-Aktivität unter folgenden Bedingungen nach Bouvier, Keller, d'Harlingue und Camara (Xanthophyll biosynthesis: molecular and functional characterization of carotenoid hydroxylases from
 pepper fruits (Capsicum annuum L.; Biochim. Biophys. Acta 1391 (1998), 320-328):
- Der in-vitro Assay wird in einem Volumen von 0.250 ml Volumen durchgeführt. Der

 25 Ansatz enthält 50 mM Kaliumphosphat (pH 7.6), 0.025 mg Ferredoxin von Spinat, 0.5

 Einheiten Ferredoxin-NADP+ Oxidoreduktase von Spinat, 0.25 mM NADPH, 0.010 mg

 beta-Carotin (in 0.1 mg Tween 80 emulgiert), 0.05 mM einer Mischung von Mono- und

 Digalaktosylglyzeriden (1:1), 1 Einheit Katalyse, 200 Mono- und Digalaktosylglyzeriden,

 (1:1), 0.2 mg Rinderserumalbumin und Pflanzenextrakt in unterschiedlichem Volumen.

 Die Reaktionsmischung wird 2 Stunden bei 30C inkubiert. Die Reaktionsprodukte werden mit organischem Lösungsmittel wie Aceton oder Chloroform/Methanol (2:1) extrahiert und mittels HPLC bestimmt.

30

35

Die Bestimmung der β -Cyclase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

- Die Aktivität der β-Cyclase wird nach Fraser und Sandmann (Biochem. Biophys. Res. Comm. 185(1) (1992) 9-15) in vitro bestimmt. Es werden zu einer bestimmten Menge an Pflanzenextrakt Kaliumphosphat als Puffer (ph 7.6), Lycopin als Substrat, Stromaprotein von Paprika, NADP+, NADPH und ATP zugegeben.
- Besonders bevorzugt erfolgt die Bestimmung der Hydroxylase-Aktivität unter folgenden Bedingungen nach Bouvier, d'Harlingue und Camara (Molecular Analysis of carotenoid cyclae inhibition; Arch. Biochem. Biophys. 346(1) (1997) 53-64):
- Der in-vitro Assay wird in einem Volumen von 250 ∞I Volumen durchgeführt. Der Ansatz enthält 50 mM Kaliumphosphat (pH 7.6),unterschiedliche Mengen an Pflanzenextrakt, 20 nM Lycopin, 250 ∞g an chromoplastidärem Stromaprotein aus Paprika, 0.2 mM NADP+, 0.2 mM NADPH und 1 mM ATP. NADP/NADPH und ATP werden in 10 ml Ethanol mit 1 mg Tween 80 unmittelbar vor der Zugabe zum Inkubationsmedium gelöst. Nach einer Reaktionszeit von 60 Minuten bei 30C wird die Reaktion durch Zugabe von Chloroform/Methanol (2:1) beendet. Die in Chloroform extrahierten Reaktionsprodukte werden mittels HPLC analysiert.

Ein alternativer Assay mit radioaktivem Substrat ist beschrieben in Fraser und Sandmann (Biochem. Biophys. Res. Comm. 185(1) (1992) 9-15).

Die Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität und/oder β -Cyclase--Aktivität kann durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Ausschalten von hemmenden Regulationsmechanismen auf Expressions- und Proteinebene oder durch Erhöhung der Genexpression von Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxylase und/oder von Nukleinsäuren kodierend eine β -Cyclase gegenüber dem Wildtyp.

Die Erhöhung der Genexpression der Nukleinsäuren kodierend eine Hydroxylase und/oder die Erhöhung der Genexpression der Nukleinsäure kodierend eine β -Cyclase gegenüber dem Wildtyp kann ebenfalls durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Induzierung des Hydroxylase-Gens und/oder β -Cyclase-Gens durch Akti-

vatoren oder durch Einbringen von einer oder mehrerer Hydroxylase-Genkopien und/oder β-Cyclase-Genkopien, also durch Einbringen mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Hydroxylase und/oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine ε-Cyclase in die Pflanze der Gattung Tagetes.

5

Unter Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine Hydroxylase und/oder β -Cyclase wird erfindungsgemäß auch die Manipulation der Expression der Pflanzen der Gattung Tagetes eigenen, endogenen Hydroxylase und/oder β -Cyclase verstanden.

10

Dies kann beispielsweise durch Veränderung der Promotor DNA-Sequenz für Hydroxylasen und/oder β-Cyclasen kodierende Gene erreicht werden. Eine solche Veränderung, die eine erhöhte Expressionsrate des Gens zur Folge hat, kann beispielsweise durch Deletion oder Insertion von DNA Sequenzen erfolgen.

15

Es ist, wie vorstehend beschrieben, möglich, die Expression der endogenen Hydroxylase und/oder β -Cyclase durch die Applikation exogener Stimuli zu verändern. Dies kann durch besondere physiologische Bedingungen, also durch die Applikation von Fremdsubstanzen erfolgen.

20

Des weiteren kann eine veränderte bzw. erhöhte Expression eines endogenen Hydroxylase- und/oder β -Cyclase-Gens dadurch erzielt werden, dass ein in der nicht transformierten Pflanze nicht vorkommendes Regulator-Protein mit dem Promotor dieses Gens in Wechselwirkung tritt.

25

Solch ein Regulator kann ein chimäres Protein darstellen, welches aus einer DNA-Bindedomäne und einer Transkriptionsaktivator-Domäne besteht, wie beispielsweise in WO 96/06166 beschrieben.

30

In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Hydroxylase und/oder die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine β-Cyclase durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Hydroxylase und/oder durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine β-Cyclase in die Pflanze der Gattung Tagetes.

Dazu kann prinzipiell jedes Hydroxylase–Gen bzw. jedes β -Cyclase-Gen, also jede Nukleinsäure, die eine Hydroxylase und jede Nukleinsäure, die eine β -Cyclase codiert, verwendet werden.

Bei genomischen Hydroxylase-bzw. β-Cyclase-Nukleinsäure-Sequenzen aus eukaryontischen Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall das die Wirtspflanze nicht in
der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt werden kann, die entsprechende Hydroxylase bzw. β-Cyclase zu exprimieren, bevorzugt bereits prozessierte Nukleinsäuresequenzen, wie die entsprechenden cDNAs zu verwenden.

10

Ein Beispiel für ein Hydroxylase-Gen ist eine Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase aus Haematococcus pluvialis, Accession AX038729, WO 0061764); (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 17, Protein: SEQ ID NO: 18).

15 sowie Hydroxylasen der folgenden Accession Nummern:

25 E

35

Eine besonders bevorzugte Hydroxylase ist weiterhin die Hydroxylase aus Tomate (Accession Y14809) (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 107; Protein: SEQ ID NO. 108).

Beispiele für β -Cyclase-Gene sind: eine Nukleinsäure, codierend eine β -Cyclase aus Tomate (Accession

30 X86452).(Nukleinsäure: SEQ ID NO: 19, Protein: SEQ ID NO: 20),.

Sowie β-Cyclasen der folgenden Accesion Nummern:

S66350 lycopene beta-cyclase (EC 5.5.1.-) - tomato CAA60119 lycopene synthase [Capsicum annuum]

S66349 lycopene beta-cyclase (EC 5.5.1.-) - common tobacco CAA57386 lycopene cyclase [Nicotiana tabacum] AAM21152 lycopene beta-cyclase [Citrus sinensis] AAD38049 lycopene cyclase [Citrus x paradisi] 5 AAN86060 lycopene cyclase [Citrus unshiu] AAF44700 lycopene beta-cyclase [Citrus sinensis] AAK07430 lycopene beta-cyclase [Adonis palaestina] AAG10429 beta cyclase [Tagetes erecta] AAA81880 lycopene cyclase AAB53337 Lycopene beta cyclase 10 AAL92175 beta-lycopene cyclase [Sandersonia aurantiaca] CAA67331 lycopene cyclase [Narcissus pseudonarcissus] AAM45381 beta cyclase [Tagetes erecta] AAO18661 lycopene beta-cyclase [Zea mays] 15 AAG21133 chromoplast-specific lycopene beta-cyclase [Lycopersicon esculentum] AAF18989 lycopene beta-cyclase [Daucus carota] ZP 001140 hypothetical protein [Prochlorococcus marinus str. MIT9313] ZP_001050 hypothetical protein [Prochlorococcus marinus subsp. pastoris str. CCMP1378] 20 ZP_001046 hypothetical protein [Prochlorococcus marinus subsp. pastoris str. CCMP1378] ZP_001134 hypothetical protein [Prochlorococcus marinus str. MIT9313] ZP_001150 hypothetical protein [Synechococcus sp. WH 8102] AAF10377 lycopene cyclase [Deinococcus radiodurans] 25 BAA29250 393aa long hypothetical protein [Pyrococcus horikoshii] BAC77673 lycopene beta-monocyclase [marine bacterium P99-3] AAL01999 lycopene cyclase [Xanthobacter sp. Py2] ZP_000190 hypothetical protein [Chloroflexus aurantiacus] ZP_000941 hypothetical protein [Novosphingobium aromaticivorans] 30 AAF78200 lycopene cyclase [Bradyrhizobium sp. ORS278] BAB79602 crtY [Pantoea agglomerans pv. milletiae] CAA64855 lycopene cyclase [Streptomyces griseus] AAA21262 dycopene cyclase [Pantoea agglomerans] C37802 crtY protein - Erwinia uredovora BAB79602 crtY [Pantoea agglomerans pv. milletiae] 35

AAA64980 lycopene cyclase [Pantoea agglomerans]

AAC44851 lycopene cyclase

BAA09593 Lycopene cyclase [Paracoccus sp. MBIC1143]

ZP_000941 hypothetical protein [Novosphingobium aromaticivorans]

5 CAB56061 lycopene beta-cyclase [Paracoccus marcusii]

BAA20275 lycopene cyclase [Erythrobacter longus]

ZP_000570

hypothetical protein [Thermobifida fusca]

ZP_000190

20

25

30

35

hypothetical protein [Chloroflexus aurantiacus]

AAK07430 lycopene beta-cyclase [Adonis palaestina]

10 CAA67331 lycopene cyclase [Narcissus pseudonarcissus]

AAB53337 Lycopene beta cyclase

BAC77673 lycopene beta-monocyclase [marine bacterium P99-3]

Eine besonders bevorzugte β-Cyclase ist weiterhin die chromoplastenspezifische β-15 Cyclase aus Tomate (AAG21133) (Nukleinsäure: SEQ ID No. 109; Protein: SEQ ID No. 110)

In den erfindungsgemäßen bevorzugten transgenen Pflanzen der gattung Tagetes liegt also in dieser bevorzugten Ausführungsform gegenüber dem Wildtyp mindestens ein weiteres Hydroxylase–Gen und/oder β-Cyclase-Gen vor.

In dieser bevorzugten Ausführungsform weist die genetisch veränderte Pflanze beispielsweise mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine Hydroxylase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Hydroxylase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine β -Cyclase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine β -Cyclase auf.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als Hydroxylase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 18 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70%, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ. ID. NO: 18, und die die enzymatische Eigenschaft einer Hydroxylase aufweisen.

10

15

20

Weitere Beispiele für Hydroxylasen und Hydroxylase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID. NO: 18 leicht auffinden.

Weitere Beispiele für Hydroxylasen und Hydroxylase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 17 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der Hydroxylase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der Hydroxylase der Sequenz SEQ ID NO: 18.

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO: 17 in den Organismus ein.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als β -Cyclase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 20 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 20, und die die enzymatische Eigenschaft einer β -Cyclase aufweisen.

10

15

20

30

Weitere Beispiele für β-Cyclasen und β-Cyclase–Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SEQ ID NO: 20 leicht auffinden.

Weitere Beispiele für β -Cyclasen und β -Cyclase—Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 19 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, durch Hybridisierungs— und PCR—Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der β -Cyclase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der β -Cyclase der Sequenz SEQ. ID. NO: 20.

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ. ID. NO: 19 in den Organismus ein.

Alle vorstehend erwähnten Hydroxylase-Gene oder β-Cyclase-Gene sind weiterhin in an sich bekannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, Seite 896-897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lücken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klo-

nierungsverfahren werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

In einer weiter bevorzugten Ausführungsform des Verfahrens weisen die Pflanzen der Gattung Tagetes gegenüber dem Wildtyp zusätzlich eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität auf.

Unter ε-Cyclase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer ε-Cyclase verstanden.

10 Unter einer ε-Cyclase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, einen endständigen, linearen Rest von Lycopin in einen ε-Ionon-Ring zu überführen.

Unter einer ε-Cyclase wird daher insbesondere ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, Lycopin in δ-Carotin umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter ϵ -Cyclase–Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein ϵ -Cyclase umgesetzte Menge Lycopin bzw. gebildete Menge δ -Carotin verstanden.

20

Bei einer reduzierten ϵ -Cyclase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein ϵ -Cyclase die umgesetzte Menge Lycopin bzw. die gebildete Menge δ -Carotin reduziert.

Unter einer reduzierten ε-Cyclase-Aktivität wird vorzugsweise die teilweise oder im wesentlichen vollständige, auf unterschiedliche zellbiologische Mechanismen beruhende Unterbindung oder Blockierung der Funktionalität einer ε-Cyclase in einer pflanzlichen Zelle, Pflanze oder einem davon abgeleiteten Teil, Gewebe, Organ, Zellen oder Samen verstanden.

30

Die Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität in Pflanzen gegenüber dem Wildtyp kann beispielsweise durch Reduzierung der ε-Cyclase-Proteinmenge, oder der ε-Cyclase-mRNA-Menge in der Pflanze erfolgen. Dementsprechend kann eine gegenüber dem Wildtyp reduzierte ε-Cyclase-Aktivität direkt bestimmt werden oder über die Bestim-

10

20

25

30

35

mung der ε-Cyclase-Proteinmenge oder der ε-Cyclase-mRNA-Menge der erfindungsgemäßen Pflanze im Vergleich zum Wildtyp erfolgen.

Eine Reduzierung der ϵ -Cyclase-Aktivität umfasst eine mengenmäßige Verringerung einer ϵ -Cyclase bis hin zu einem im wesentlichen vollständigen Fehlen der ϵ -Cyclase (d.h. fehlende Nachweisbarkeit von ϵ -Cyclase-Aktivität oder fehlende immunologische Nachweisbarkeit der ϵ -Cyclase). Vorzugsweise wird die ϵ -Cyclase-Aktivität (bzw. die ϵ -Cyclase-Proteinmenge oder die ϵ -Cyclase-mRNA-Menge) in der Pflanze, besonders bevorzugt in Blüten im Vergleich zum Wildtyp um mindestens 5 %, weiter bevorzugt um mindestens 20 %, weiter bevorzugt um mindestens 50 %, weiter bevorzugt um 100 % reduziert. Insbesondere meint "Reduzierung" auch das vollständigen Fehlen der ϵ -Cyclase-Aktivität (bzw. des ϵ -Cyclase-Proteins oder der ϵ -Cyclase-mRNA).

Die Bestimmung der ε-Cyclase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten
15 Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden
Bedingungen:

Die ε-Cyclase-Aktivität kann nach Fraser und Sandmann (Biochem. Biophys. Res. Comm. 185(1) (1992) 9-15) in vitro bestimmt werden, wenn zu einer bestimmten Menge an Pflanzenextrakt Kaliumphosphat als Puffer (ph 7.6), Lycopin als Substrat, Stromaprotein von Paprika, NADP+, NADPH und ATP zugegeben werden.

Die Bestimmung der ε-Cyclase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt besonders bevorzugt nach Bouvier, d'Harlingue und Camara (Molecular Analysis of carotenoid cyclase inhibition; Arch. Biochem. Biophys. 346(1) (1997) 53-64):

Der in-vitro Assay wird in einem Volumen von 0.25 ml durchgeführt. Der Ansatz enthält 50 mM Kaliumphosphat (pH 7.6),unterschiedliche Mengen an Pflanzenextrakt, 20 nM Lycopin, 0.25 mg an chromoplastidärem Stromaprotein aus Paprika, 0.2 mM NADP+, 0.2 mM NADPH und 1 mM ATP. NADP/NADPH und ATP werden in 0.01 ml Ethanol mit 1 mg Tween 80 unmittelbar vor der Zugabe zum Inkubationsmedium gelöst. Nach einer Reaktionszeit von 60 Minuten bei 30C wird die Reaktion durch Zugabe von Chloroform/Methanol (2:1) beendet. Die in Chloroform extrahierten Reaktionsprodukte werden mittels HPLC analysiert.

Ein alternativer Assay mit radioaktivem Substrat ist beschrieben in Fraser und Sandmann (Biochem. Biophys. Res. Comm. 185(1) (1992) 9-15). Eine weitere analytische Methode ist beschrieben in Beyer, Kröncke und Nievelstein (On the mechanism of the lycopene isomerase/cyclase reaction in Narcissus pseudonarcissus L. chromopast,; J. Biol. Chem. 266(26) (1991) 17072-17078).

Vorzugsweise erfolgt die Reduzierung der E-Cyclase-Aktivität in Pflanzen durch mindestens eines der nachfolgenden Verfahren:

10

15

5

- a) Einbringen mindestens einer doppelsträngigen ϵ -Cyclase Ribonukleinsäuresequenz, nachstehend auch ϵ -Cyclase-dsRNA genannt, oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette oder Expressionskassetten. Umfasst sind solche Verfahren, bei denen die ϵ -Cyclase-dsRNA gegen ein ϵ -Cyclase-Gen (also genomische DNA-Sequenzen wie die Promotorsequenz) oder ein ϵ -Cyclase-Transkript (also mRNA-Sequenzen) gerichtet ist,
- b) Einbringen mindestens einer ε-Cyclase antisense-Ribonukleinsäuresequenz, nachstehend auch ε-Cyclase-antisenseRNA genannt, oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette. Umfasst sind solche Verfahren, bei denen die ε-Cyclase-antisenseRNA gegen ein ε-Cyclase-Gen (also genomische DNA-Sequenzen) oder ein ε-Cyclase-Gentranskript (also RNA-Sequenzen) gerichtet ist. Umfasst sind auch α-anomere Nukleinsäuresequenzen,

25

- c) Einbringen mindestens einer ε-Cyclase-antisenseRNA kombiniert mit einem Ribozym oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette
- d) Einbringen mindestens einer ε-Cyclase sense-Ribonukleinsäuresequenz,

 nachstehend auch ε-Cyclase-senseRNA genannt, zur Induktion einer Kosuppression oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette
 - e) Einbringen mindestens eines DNA- oder Protein-bindenden Faktors gegen ein ε-Cyclase-Gen, -RNA oder -Protein oder einer dessen Expression gewährleistenden Expressionskassette

Einbringen mindestens einer den ε-Cyclase RNA-Abbau bewirkenden viralen f) Nukleinsäuresequenz oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette

5

10

15

20

35

- Einbringen mindestens eines Konstruktes zur Erzeugung eines Funktionsverlusg) tes, wie beispielsweise die Generierung von Stopp-Kodons oder eine Verschiebungen im Leseraster, an einem ε-Cyclase-Gen beispielsweise durch Erzeugung einer Insertion, Deletion, Inversion oder Mutation in einem ε-Cyclase-Gen. Bevorzugt können Knockout-Mutanten mittels gezielter Insertion in besagtes ε-Cyclase-Gen durch homologe Rekombination oder Einbringen von sequenzspezifischen Nukleasen gegen E-Cyclase-Gensequenzen generiert werden.
- Dem Fachmann ist bekannt, dass auch weitere Verfahren im Rahmen der vorliegenden Erfindung zur Verminderung einer ε-Cyclase bzw. seiner Aktivität oder Funktion eingesetzt werden können. Beispielsweise kann auch das Einbringen einer dominantnegativen Variante einer ε-Cyclase oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette vorteilhaft sein. Dabei kann jedes einzelne dieser Verfahren eine Verminderung der Proteinmenge, mRNA-Menge und/oder Aktivität einer ε-Cyclase bewirken. Auch eine kombinierte Anwendung ist denkbar. Weitere Methoden sind dem Fachmann bekannt und können die Behinderung oder Unterbindung der Prozessierung der ϵ -Cyclase, des Transports der ϵ -Cyclase oder dessen mRNA, Hemmung der Ribosomenanlagerung, Hemmung des RNA-Spleißens, Induktion eines ϵ -Cyclase-RNA abbauenden Enzyms und/oder Hemmung der Translationselongation oder -termination umfassen. 25

Die einzelnen bevorzugten Verfahren seien infolge durch beispielhafte Ausführungsformen beschrieben:

Einbringen einer doppelsträngigen ε-Cyclase-Ribonukleinsäuresequenz 30 a) (E-Cyclase-dsRNA)

Das Verfahren der Genregulation mittels doppelsträngiger RNA ("double-stranded RNA interference"; dsRNAi) ist bekannt und beispielsweise in Matzke MA et al. (2000) Plant Mol Biol 43:401-415; Fire A. et al (1998) Nature 391:806-811; WO 99/32619;

WO 99/53050; WO 00/68374; WO 00/44914; WO 00/44895; WO 00/49035 oder WO 00/63364 beschrieben. Auf die in den angegebenen Zitaten beschriebenen Verfahren und Methoden wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen.

Unter "Doppelsträngiger Ribonukleinsäuresequenz" wird erfindungsgemäß eine oder mehr Ribonukleinsäuresequenzen, die aufgrund komplementärer Sequenzen theoretisch, beispielsweise gemäß den Basenpaarregeln von Waston und Crick und/oder faktisch, beispielsweise aufgrund von Hybridisierungsexperimenten, in vitro und/oder in vivo in der Lage sind, doppelsträngige RNA-Strukturen auszubilden.

10

Dem Fachmann ist bewusst, dass die Ausbildung von doppelsträngigen RNA-Strukturen, einen Gleichgewichtszustand darstellt. Bevorzugt ist das Verhältnis von doppelsträngigen Molekülen zu entsprechenden dissozierten Formen mindestens 1 zu 10, bevorzugt 1:1, besonders bevorzugt 5:1, am meisten bevorzugt 10:1.

15

Unter einer doppelsträngigen ϵ -Cyclase-Ribonukleinsäuresequenz oder auch ϵ -Cyclase-dsRNA wird vorzugsweise ein RNA-Molekül verstanden, das einen Bereich mit Doppel-Strang-Struktur aufweist und in diesem Bereich eine Nukleinsäuresequenz enthält, die

20

 a) mit mindestens einem Teil des Pflanze eigenen ε-Cyclase-Transkripts identisch ist und/oder

25

b) mit mindestens einem Teil der Pflanze eigenen ε-Cyclase-Promotor-Sequenz identisch ist.

Im erfindungsgemäßen Verfahren bringt man daher zur Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität bevorzugt in die Pflanze eine RNA ein, die einen Bereich mit Doppel-Strang-Struktur aufweist und in diesem Bereich eine Nukleinsäuresequenz enthält, die

- a) mit mindestens einem Teil des Pflanze eigenen ε-Cyclase-Transkripts identisch ist und/oder
- 35
- b) mit mindestens einem Teil der Pflanze eigenen ϵ -Cyclase-Promotor-Sequenz identisch ist.

Unter dem Begriff " ϵ -Cyclase-Transkript" wird der transkripierte Teil eines ϵ -Cyclase-Gens verstanden, der neben der ϵ -Cyclase kodierenden Sequenz beispielsweise auch nichtkodierende Sequenzen, wie beispielsweise auch UTRs enthält.

5

Unter einer RNA, die "mit mindestens einem Teil der Pflanze eigenen ε-Cyclase-Promotor-Sequenz identisch ist", ist vorzugsweise gemeint, dass die RNA-Sequenz mit mindestens einem Teil des theoretischen Transkriptes der ε-Cyclase-Promotor-Sequenz, also der entsprechenden RNA-Sequenz, identisch ist.

10

15

20

25

Unter "einem Teil" des Pflanze eigenen ε-Cyclase-Transkripts bzw. der Pflanze eigenen ε-Cyclase-Promotor-Sequenz werden Teilsequenzen verstanden, die von wenigen Basenpaaren bis hin zu vollständigen Sequenzen des Transkripts bzw. der Promotorssequenz reichen können. Die optimale Länger der Teilsequenzen kann der Fachmann durch Routineversuche leicht ermitteln.

In der Regel beträgt die Länge der Teilsequenzen mindestens 10 Basen und höchstens 2 kb, bevorzugt mindestens 25 Basen und höchstens 1,5 kb, besonders bevorzugt mindestens 50 Basen und höchstens 600 Basen, ganz besonders bevorzugt mindestens 100 Basen und höchstens 500, am meisten bevorzugt mindestens 200 Basen oder mindestens 300 Basen und höchstens 400 Basen.

Vorzugsweise werden die Teilsequenzen so ausgesucht, dass eine möglichst hohe Spezifität erreicht wird und nicht Aktivitäten anderer Enzyme reduziert werden, deren Verminderung nicht erwünscht ist. Es ist daher vorteilhaft für die Teilsequenzen der ϵ -Cyclase-dsRNA Teile des ϵ -Cyclase Transkripts und/oder Teilsequenzen der ϵ -Cyclase-Promotor-Sequenzen zu wählen, die nicht in anderen Aktivitäten auftreten.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform enthält daher die ε-Cyclase-dsRNA eine Sequenz, die mit einem Teil der Pflanze eigenen ε-Cyclase-Transkripts identisch ist und das 5'-Ende oder das 3'-Ende der Pflanze eigenen Nukleinsäure, codierend eine ε-Cyclase enthält. Insbesondere sind nichttranslatierte Bereiche im 5' oder 3' des Transkriptes geeignet, selektive Doppel-Strang-Strukturen herzustellen.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung bezieht sich auf doppelsträngige RNA-Moleküle (dsRNA-Moleküle), die bei Einbringen in einen pflanzlichen Organismus (oder eine davon abgeleitete Zelle, Gewebe, Organ oder Vermehrungsmaterial) die Verminderung einer ε-Cyclase bewirken.

5

Ein doppelsträngige RNA-Molekül zur Reduzierung der Expression einer ϵ -Cyclase (ϵ -Cyclase-dsRNA) umfasst dabei bevorzugt

- a) einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz,
 10 die im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil eines "sense"-RNA-ε Cyclase Transkriptes, und
 - b) einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-"sense"-Strang unter a) im wesentlichen, bevorzugt vollständig, komplementären ist.

15

Zur Transformation der Pflanze mit einer ϵ –Cyclase-dsRNA wird bevorzugt ein Nukleinsäurekonstrukt verwendet, das in die Pflanze eingebracht wird und das in der Pflanze in die ϵ –Cyclase-dsRNA transkripiert wird.

- 20 Daher betrifft die vorliegende Erfindung auch ein Nukleinsäurekonstrukt, transkripierbar in
 - a) einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz, die im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil des "sense"-RNA-ε-Cyclase Transkriptes, und
 - einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-sense-Strang unter a) im wesentlichen - bevorzugt vollständig - komplementär ist.

30

25

Diese Nukleinsäurekonstrukte werden im folgenden auch Expressionskassetten oder Expressionsvektoren genannt.

20

In Bezug auf die dsRNA-Moleküle wird unter ε-Cyclase-Nukleinsäuresequenz, bzw. das entsprechende Transkript bevorzugt die Sequenz gemäß SEQ ID NO: 38 oder ein Tel derselben verstanden.

7 Im wesentlichen identisch" meint, dass die dsRNA Sequenz auch Insertionen, Deletionen sowie einzelne Punktmutationen im Vergleich zu der ε-Cyclase Zielsequenz aufweisen kann und dennoch eine effizient Verminderung der Expression bewirkt. Bevorzugt beträgt die Homologie mindestens 75 %, bevorzugt mindestens 80 %, ganz besonders bevorzugt mindestens 90 % am meisten bevorzugt 100 % zwischen dem "sense"-Strang einer inhibitorischen dsRNA und mindestens einem Teil des "sense"-RNA-Transkriptes eines ε-Cyclase-Gens, bzw. zwischen dem "antisense"-Strang dem komplementären Strang eines ε-Cyclase-Gens.

Eine 100%ige Sequenzidentität zwischen dsRNA und einem ϵ –Cyclase Gentranskript ist nicht zwingend erforderlich, um eine effiziente Verminderung der ϵ –Cyclase Expression zu bewirken. Demzufolge besteht der Vorteil, dass das Verfahren tolerant ist gegenüber Sequenzabweichungen, wie sie infolge genetischer Mutationen, Polymorphismen oder evolutionärer Divergenzen vorliegen können. So ist es beispielsweise möglich mit der dsRNA, die ausgehend von der ϵ –Cyclase Sequenz des einen Organismus generiert wurde, die ϵ –Cyclase Expression in einem anderen Organismus zu unterdrücken. Zu diesem Zweck umfasst die dsRNA bevorzugt Sequenzbereiche von ϵ –Cyclase-Gentranskripten, die konservierten Bereichen entsprechen. Besagte konservierte Bereiche können aus Sequenzvergleichen leicht abgeleitet werden.

Alternativ, kann eine "im wesentlichen identische" dsRNA auch als Nukleinsäuresequenz definiert werden, die befähigt ist, mit einem Teil eines ε-Cyclase Gentranskriptes zu hybridisieren (z.B. in 400 mM NaCl, 40 mM PIPES pH 6,4, 1 mM EDTA bei 50°C oder 70°C für 12 bis 16 h).

30 "Im wesentlichen komplementär" meint, dass der "antisense"-RNA-Strang auch Insertionen, Deletionen sowie einzelne Punktmutationen im Vergleich zu dem Komplement des "sense"-RNA-Stranges aufweisen kann. Bevorzugt beträgt die Homologie mindestens 80 %, bevorzugt mindestens 90 %, ganz besonders bevorzugt mindestens 95 %, am meisten bevorzugt 100 % zwischen dem "antisense"-RNA-Strang und dem Komplement des "sense"-RNA-Stranges.

30

In einer weiteren Ausführungsform umfasst die ε-Cyclase-dsRNA

- a) einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz,
 5 die im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil des "sense"-RNA-Transkriptes des Promotorbereichs eines ε-Cyclase-Gens, und
 - b) einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-"sense"-Strang unter a) im wesentlichen bevorzugt vollständig komplementären ist.

Das entsprechende, bevorzugt zur Transformation der Pflanzen zu verwendende, Nukleinsäurekonstrukt, umfasst

- a) einen "sense"-DNA-Strang der im wesentlichen identisch ist zu mindestens ei nem Teil des Promotorbereichs eines ε-Cyclase-Gens, und
 - b) einen "antisense"-DNA-Strang, der zu dem DNA-"sense"-Strang unter a) im wesentlichen bevorzugt vollständig komplementär ist.
- Vorzugsweise wird unter dem Promotorbereich einer ε-Cyclase eine Sequenz gemäß SEQ ID NO: 47 oder ein Teil der selben verstanden.

Zur Herstellung der ϵ -Cyclase-dsRNA-Sequenzen zur Reduzierung der ϵ -Cyclase-Aktivität werden, insbesondere für *Tagetes erecta*, besonders bevorzugt die folgenden Teil-Sequenzen verwendet:

SEQ ID NO: 40: Sense-Fragment der 5'terminalen Region der ϵ -Cyclase

SEQ ID NO: 41: Antisense-Fragment der 5'terminalen Region der ε-Cyclase

SEQ ID NO: 42: Sense-Fragment der 3'terminalen Region der E-Cyclase

SEQ ID NO: 43: Antisense-Fragment der 3'terminalen Region der ε-Cyclase

35 SEQ ID NO: 47: Sense-Fragment des ε-Cyclase-Promotors

10

SEQ ID NO: 48: Antisense-Fragment des ε-Cyclase-Promotors

Die dsRNA kann aus einem oder mehr Strängen von Polyribonukleotiden bestehen. Natürlich können, um den gleichen Zweck zu erreichen, auch mehrere individuelle dsRNA Moleküle, die jeweils einen der oben definierten Ribonukleotidsequenzabschnitte umfassen, in die Zelle oder den Organismus eingebracht werden.

Die doppelsträngige dsRNA-Struktur kann ausgehend von zwei komplementären, separaten RNA-Strängen oder - bevorzugt - ausgehend von einem einzelnen, selbstkomplementären RNA-Strang gebildet werden. In diesem Fall sind "sense"-RNA-Strang und "antisense"-RNA-Strang bevorzugt kovalent in Form eines invertierten "Repeats" miteinander verbunden.

Wie z.B. in WO 99/53050 beschrieben, kann die dsRNA auch eine Haarnadelstruktur umfassen, indem "sense"- und "antisense"-Strang durch eine verbindende Sequenz ("Linker"; beispielsweise ein Intron) verbunden werden. Die selbstkomplementären dsRNA-Strukturen sind bevorzugt, da sie lediglich die Expression einer RNA-Sequenz erfordern und die komplementären RNA-Stränge stets in einem äquimolaren Verhältnis umfassen. Bevorzugt ist die verbindende Sequenz ein Intron (z.B. ein Intron des ST-LS1 Gens aus Kartoffel; Vancanneyt GF et al. (1990) Mol Gen Genet 220(2):245-250).

Die Nukleinsäuresequenz kodierend für eine dsRNA kann weitere Elemente beinhalten, wie beispielsweise Transkriptionsterminationssignale oder Polyadenylierungssignale.

25

Ist die dsRNA jedoch gegen die Promotorsequenz einer ε-Cyclase gerichtet, so umfasst sie bevorzugt keine Transkriptionsterminationssignale oder Polyadenylierungssignale. Dies ermöglicht eine Retention der dsRNA im Nukleus der Zelle und verhindert eine Verteilung der dsRNA in der gesamten Pflanze "Spreadinng").

30

35

Sollen die zwei Stränge der dsRNA in einer Zelle oder Pflanze zusammengebracht werden, so kann dies beispielhaft auf folgende Art geschehen:

 Transformation der Zelle oder Pflanze mit einem Vektor, der beide Expressionskassetten umfasst,

30

- b) Kotransformation der Zelle oder Pflanze mit zwei Vektoren, wobei der eine die Expressionskassetten mit dem "sense"-Strang, der andere die Expressionskassetten mit dem "antisense"-Strang umfasst.
- 5 c) Kreuzung von zwei individuellen Pflanzenlinien, wobei die eine die Expressionskassetten mit dem "sense"-Strang, die andere die Expressionskassetten mit dem "antisense"-Strang umfasst.

Die Bildung der RNA Duplex kann entweder außerhalb der Zelle oder innerhalb dersel-10 ben initiiert werden.

Die dsRNA kann entweder in vivo oder in vitro synthetisiert werden. Dazu kann eine DNA-Sequenz kodierend für eine dsRNA in eine Expressionskassette unter Kontrolle mindestens eines genetischen Kontrollelementes (wie beispielsweise einem Promotor) gebracht werden. Eine Polyadenylierung ist nicht erforderlich, ebenso müssen keine Elemente zur Initiierung einer Translation vorhanden sein. Bevorzugt ist die Expressionskassette für die MP-dsRNA auf dem Transformationskonstrukt oder dem Transformationsvektor enthalten.

- In einer besonders bevorzugten Auführungsform erfolgt die Expression der dsRNA ausgehend von einem Expressionskonstrukt unter funktioneller Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors, besonders bevorzugt unter der Kontrolle des Promotors beschrieben durch SEQ ID NO: 28 oder eines funktionell äquivalenten Teils desselben.
- Die Expressionskassetten kodierend für den "antisense"- und/oder den "sense"-Strang einer ε-Cyclase -dsRNA oder für den selbstkomplementären-Strang der dsRNA, werden dazu bevorzugt in einen Transformationsvektor insertiert und mit den unten beschriebenen Verfahren in die pflanzliche Zelle eingebracht. Für das erfindungsgemäße Verfahren ist eine stabile Insertion in das Genom vorteilhaft.

Die dsRNA kann in einer Menge eingeführt werden, die zumindest eine Kopie pro Zelle ermöglicht. Höhere Mengen (z.B. mindestens 5, 10, 100, 500 oder 1000 Kopien pro Zelle) können ggf. eine effizienter Verminderung bewirken.

35 b) Einbringen einer antisense-Ribonukleinsäuresequenz einer ε-Cyclase (ε-Cyclase-antisenseRNA)

10

15

Verfahren zur Verminderung eines bestimmten Proteins durch die "antisense"Technologie sind vielfach - auch in Pflanzen - beschrieben (Sheehy et al. (1988) Proc
Natl Acad Sci USA 85: 8805-8809; US 4,801,340; Mol JN et al. (1990) FEBS Lett
268(2):427-430). Das antisense Nukleinsäuremolekül hybridisiert bzw. bindet mit der
zellulären mRNA und/oder genomischen DNA kodierend für das zu vermindernde
ε-Cyclase. Dadurch wird die Transkription und/oder Translation der ε-Cyclase unterdrückt. Die Hybridisierung kann auf konventionelle Art über die Bildung einer stabilen
Duplex oder - im Fall von genomischer DNA - durch Bindung des antisense Nukleinsäuremoleküls mit der Duplex der genomischen DNA durch spezifische Wechselwirkung in der großen Furche der DNA-Helix entstehen.

Eine ε–Cyclase-antisenseRNA kann unter Verwendung der für diese ε–Cyclase kodierenden Nukleinsäuresequenz, beispielsweise der Nukleinsäuresequenz gemäß SEQ ID NO: 38 nach den Basenpaarregeln von Watson und Crick abgeleitet werden. Die ε–Cyclase-antisenseRNA kann zu der gesamten transkribierten mRNA der ε–Cyclase komplementär sein, sich auf die kodierende Region beschränken oder nur aus einem Oligonukleotid bestehen, das zu einem Teil der kodierenden oder nicht-kodierenden Sequenz der mRNA komplementär ist. So kann das Oligonukleotid beispielsweise komplementär zu der Region sein, die den Translationsstart für die ε–Cyclase umfasst. Die ε–Cyclase-antisenseRNA kann eine Länge von zum Beispiel 5, 10, 15, 20, 25, 30, 35, 40, 45 oder 50 Nukleotide haben, kann aber auch länger sein und mindestens 100, 200, 500, 1000, 2000 oder 5000 Nukleotide umfassen. ε–Cyclase-antisenseRNAs werden im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahrens bevorzugt rekombinant in der Zielzelle exprimiert..

25

20

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Expression der antisenseRNA ausgehend von einem Expressionskonstrukt unter funktioneller Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors, besonders bevorzugt unter der Kontrolle des Promotors beschrieben durch SEQ ID NO: 28 oder eines funktionell äquivalenten Teils desselben.

30

Besagte Expressionskassetten können Teil eines Transformationskonstruktes oder Transformationsvektors sein, oder aber auch im Rahmen einer Kotransformation eingeführt werden.

15

20

25

30

35

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform kann die Expression einer ε-Cyclase durch Nukleotidsequenzen inhibiert werden, die komplementär zu der regulatorischen Region eines ε-Cyclase-Gens (z.B. einem ε-Cyclase Promoter und/oder Enhancer) sind und triple-helikale Strukturen mit der dortigen DNA-Doppelhelix ausbilden, so dass die Transkription des ε-Cyclase-Gens reduziert wird. Entsprechende Verfahren sind beschrieben (Helene C (1991) Anticancer Drug Res 6(6):569-84; Helene C et al. (1992) Ann NY Acad Sci 660:27-36; Maher LJ (1992) Bioassays 14(12):807-815).

In einer weiteren Ausführungsform kann die ϵ -Cyclase-antisenseRNA eine α -anomere Nukleinsäure sein. Derartige α -anomere Nukleinsäuremoleküle bilden spezifische doppelsträngige Hybride mit komplementärer RNA in denen, - im Unterschied zu den konventionellen β -Nukleinsäuren - die beiden Stränge parallel zueinander verlaufen (Gautier C et al. (1987) Nucleic Acids Res 15:6625-6641).

c) Einbringen einer ε-Cyclase-antisenseRNA kombiniert mit einem Ribozym

Vorteilhaft kann die oben beschriebene antisense-Strategie mit einem Ribozym-Verfahren gekoppelt werden. Katalytische RNA-Moleküle oder Ribozyme können an jede beliebige Ziel-RNA angepasst werden und spalten das Phosphodiester-Gerüst an spezifischen Positionen, wodurch die Ziel-RNA funktionell deaktiviert wird (Tanner NK (1999) FEMS Microbiol Rev 23(3):257-275). Das Ribozym wird dadurch nicht selber modifiziert, sondern ist in der Lage, weitere Ziel-RNA-Moleküle analog zu spalten, wodurch es die Eigenschaften eines Enzyms erhält. Der Einbau von Ribozymsequenzen in "antisense"-RNAs verleiht eben diesen "antisense"-RNAs diese enzymähnliche, RNA-spaltende Eigenschaft und steigert so deren Effizienz bei der Inaktivierung der Ziel-RNA. Die Herstellung und Verwendung entsprechender Ribozym-"antisense"-RNA-Moleküle ist beschrieben (u.a. bei Haseloff et al. (1988) Nature 334: 585-591); Haselhoff und Gerlach (1988) Nature 334:585-591; Steinecke P et al. (1992) EMBO J 11(4):1525-1530; de Feyter R et al. (1996) Mol Gen Genet. 250(3):329-338).

Auf diese Art können Ribozyme (z.B. "Hammerhead"-Ribozyme; Haselhoff und Gerlach (1988) Nature 334:585-591) verwendet werden, um die mRNA eines zu vermindernden ε-Cyclases katalytisch zu spalten und so die Translation zu verhindern. Die Ribozym-Technologie kann die Effizienz einer antisense-Strategie erhöhen. Verfahren zur Expression von Ribozymen zur Verminderung bestimmter Proteine sind beschrieben in

10

20

25

30

35

(EP 0 291 533, EP 0 321 201, EP 0 360 257). In pflanzlichen Zellen ist eine Ribozym-Expression ebenfalls beschrieben (Steinecke P et al. (1992) EMBO J 11(4):1525-1530; de Feyter R et al. (1996) Mol Gen Genet. 250(3):329-338). Geeignete Zielsequenzen und Ribozyme können zum Beispiel wie bei "Steinecke P, Ribozymes, Methods in Cell Biology 50, Galbraith et al. eds, Academic Press, Inc. (1995), S. 449-460" beschrieben, durch Sekundärstrukturberechnungen von Ribozym- und Ziel-RNA sowie durch deren Interaktion bestimmt werden (Bayley CC et al. (1992) Plant Mol Biol. 18(2):353-361; Lloyd AM and Davis RW et al. (1994) Mol Gen Genet. 242(6):653-657). Beispielsweise können Derivate der Tetrahymena L-19 IVS RNA konstruiert werden, die komplementäre Bereiche zu der mRNA des zu supprimierenden ε-Cyclases aufweisen (siehe auch US 4,987,071 und US 5,116,742). Alternativ können solche Ribozyme auch über einen Selektionsprozess aus einer Bibliothek diverser Ribozyme identifiziert werden (Bartel D und Szostak JW (1993) Science 261:1411-1418).

d) Einbringen einer sense-Ribonukleinsäuresequenz einer ε-Cyclase (ε-Cyclase-senseRNA) zur Induktion einer Kosuppression

Die Expression einer ε-Cyclase Ribonukleinsäuresequenz (oder eines Teils derselben) in sense-Orientierung kann zu einer Kosuppression des entsprechenden ε-Cyclase-Gens führen. Die Expression von sense-RNA mit Homologie zu einem endogenen ε-Cyclasegen kann die Expression desselben vermindern oder ausschalten, ähnlich wie es für antisense Ansätze beschrieben wurde (Jorgensen et al. (1996) Plant Mol Biol 31(5):957-973; Goring et al. (1991) Proc Natl Acad Sci USA 88:1770-1774; Smith et al. (1990) Mol Gen Genet 224:447-481; Napoli et al. (1990) Plant Cell 2:279-289; Van der Krol et al. (1990) Plant Cell 2:291-99). Dabei kann das eingeführte Konstrukt das zu vermindernde, homologe Gen ganz oder nur teilweise repräsentieren. Die Möglichkeit zur Translation ist nicht erforderlich. Die Anwendung dieser Technologie auf Pflanzen ist beschrieben (z.B. Napoli et al. (1990) Plant Cell 2:279-289; in US 5,034,323.

Bevorzugt wird die Kosuppression unter Verwendung einer Sequenz realisiert, die im wesentlichen identisch ist zu zumindest einem Teil der Nukleinsäuresequenz kodierend für eine ϵ -Cyclase, beispielsweise der Nukleinsäuresequenz gemäß SEQ ID NO: 38. Bevorzugt ist die ϵ -Cyclase-senseRNA so gewählt, dass es nicht zu einer Translation der ϵ -Cyclase oder eines Teils desselben kommen kann. Dazu kann beispielsweise

der 5'-untranslatierte oder 3'-untranslatierte Bereich gewählt oder aber das ATG-Startkodon deletiert oder mutiert werden.

e) Einbringen von DNA-oder Protein-bindende Faktoren gegen ε-Cyclase Gene, - RNAs oder Proteine

Eine Verminderung einer ε-Cyclase Expression ist auch mit spezifischen DNAbindenden Faktoren z.B. mit Faktoren vom Typ der Zinkfingertranskriptionsfaktoren möglich. Diese Faktoren lagern sich an die genomische Sequenz des endogenen Zielgens, bevorzugt in den regulatorischen Bereichen, an und bewirken eine Ver-10 minderung der Expression. Entsprechende Verfahren zur Herstellung entsprechender Faktoren sind beschrieben (Dreier B et al. (2001) J Biol Chem 276(31):29466-78; Dreier B et al. (2000) J Mol Biol 303(4):489-502; Beerli RR et al. (2000) Proc Natl Acad Sci USA 97 (4):1495-1500; Beerli RR et al. (2000) J Biol Chem 275(42):32617-32627; 15 Segal DJ and Barbas CF 3rd. (2000) Curr Opin Chem Biol 4(1):34-39; Kang JS and Kim JS (2000) J Biol Chem 275(12):8742-8748; Beerli RR et al. (1998) Proc Natl Acad Sci USA 95(25):14628- 14633; Kim JS et al. (1997) Proc Natl Acad Sci USA 94(8):3616 -3620; Klug A (1999) J Mol Biol 293(2):215-218; Tsai SY et al. (1998) Adv Drug Deliv Rev 30(1-3):23-31; Mapp AK et al. (2000) Proc Natl Acad Sci USA 97(8):3930-3935; Sharrocks AD et al. (1997) Int J Biochem Cell Biol 29(12):1371-1387; 20 Zhang L et al. (2000) J Biol Chem 275(43):33850-33860).

Die Selektion dieser Faktoren kann unter Verwendung eines beliebigen Stückes eines ϵ -Cyclase-Gens erfolgen. Bevorzugt liegt dieser Abschnitt im Bereich der Promotorregion. Für eine Genunterdrückung kann er aber auch im Bereich der kodierenden Exons oder Introns liegen.

Ferner können Faktoren in eine Zelle eingebracht werden, die die ε-Cyclase selber inhibieren. Diese proteinbindenden Faktoren können z.B. Aptamere (Famulok M und Mayer G (1999) Curr Top Microbiol Immunol 243:123-36) oder Antikörper bzw. Antikörperfragmente oder einzelkettige Antikörper sein. Die Gewinnung dieser Faktoren ist beschrieben (Owen M et al. (1992) Biotechnology (N Y) 10(7):790-794; Franken E et al. (1997) Curr Opin Biotechnol 8(4):411-416; Whitelam (1996) Trend Plant Sci 1:286-272).

30

25

f) Einbringen von den ε-Cyclase RNA-Abbau bewirkenden viralen Nukleinsäuresequenzen und Expressionskonstrukten

Die ε-Cyclase Expression kann effektiv auch durch Induktion des spezifischen ε-Cyclase RNA-Abbaus durch die Pflanze mit Hilfe eines viralen Expressionssystems (Amplikon; Angell SM et al. (1999) Plant J 20(3):357-362) realisiert werden. Diese Systeme - auch als "VIGS" (viral induced gene silencing) bezeichnet - bringen Nukleinsäuresequenzen mit Homologie zu dem Transkript einer zu vermindernden ε-Cyclase mittels viraler Vektoren in die Pflanze ein. Die Transkription wird sodann - vermutlich mediiert durch pflanzliche Abwehrmechanismen gegen Viren - abgeschaltet. Entsprechende Techniken und Verfahren sind beschrieben (Ratcliff F et al. (2001) Plant J 25(2):237-45; Fagard M und Vaucheret H (2000) Plant Mol Biol 43(2-3):285-93; Anandalakshmi R et al. (1998) Proc Natl Acad Sci USA 95(22):13079-84; Ruiz MT (1998) Plant Cell 10(6):937-46).

15

5

10

Bevorzugt wird die VIGS-vermittelte Verminderung unter Verwendung einer Sequenz realisiert, die im wesentlichen identisch ist zu zumindest einem Teil der Nukleinsäuresequenz kodierend für ein &-Cyclase, beispielsweise der Nukleinsäuresequenz gemäß SEQ ID NO: 1.

20

35

g) Einbringen von Konstrukten zur Erzeugung eines Funktionsverlustes oder einer Funktionsminderung an ε-Cyclase-Genen

Dem Fachmann sind zahlreiche Verfahren bekannt, wie genomische Sequenzen gezielt modifiziert werden können. Dazu zählen insbesondere Verfahren wie die Erzeugung von Knockout-Mutanten mittels gezielter homologen Rekombination z.B. durch Generierung von Stopp-Kodons, Verschiebungen im Leseraster etc. (Hohn B und Puchta H (1999) Proc Natl Acad Sci USA 96:8321-8323) oder die gezielte Deletion oder Inversion von Sequenzen mittels z.B. sequenzspezifischer Rekombinasen oder
 Nukleasen (s.u.)

Die Verminderung der ε-Cyclase-Menge, -Funktion und/oder -Aktivität kann auch durch eine gezielte Insertion von Nukleinsäuresequenzen (z.B. der im Rahmen der erfindungsgemäßen Verfahrens zu insertierenden Nukleinsäuresequenz) in die Sequenz kodierend für eine ε-Cyclase (z.B. mittels intermolekularer homologer Rekom-

bination) realisiert werden. Im Rahmen dieser Ausführungsform verwendet man bevorzugt ein DNA-Konstrukt, das zumindest einen Teil der Sequenz eines ϵ -Cyclasegens oder benachbarter Sequenzen umfasst, und so mit diesen in der Zielzelle gezielt rekombinieren kann, so dass durch eine Deletion, Addition oder Substitution mindestens eines Nukleotids das ε-Cyclase-Gen so verändert wird, dass die Funktionalität des ε-Cyclase-Gens reduziert oder gänzlich aufgehoben wird. Die Veränderung kann auch die regulativen Elemente (z.B. den Promotor) des ε-Cyclase-Gens betreffen, so dass die kodierende Sequenz unverändert bleibt, eine Expression (Transkription und/oder Translation) jedoch unterbleibt und reduziert wird. Bei der konventionellen homologen Rekombination ist die zu insertierende Sequenz an ihrem 5'- und/oder 3'-Ende von weiteren Nukleinsäuresequenzen (A' bzw. B') flankiert, die eine ausreichende Länge und Homologie zu entsprechenden Sequenzen des ε-Cyclase-Gens (A bzw. B) für die Ermöglichung der homologen Rekombination aufweisen. Die Länge liegt in der Regel in einem Bereich von mehreren hundert Basen bis zu mehreren Kilobasen (Thomas KR und Capecchi MR (1987) Cell 51:503; Strepp et al. (1998) Proc Natl Acad Sci USA 95(8):4368-4373). Für die homologe Rekombination wird die pflanzliche Zelle mit dem Rekombinationskonstrukt unter Verwendung der unten beschriebenen Verfahren transformiert und erfolgreich rekombinierte Klone basierend auf der infolge inaktivierten ε-Cyclase selektioniert.

20

25

30

15

5

10

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform wird die Effizienz der Rekombination gesteigert durch Kombination mit Verfahren, die die homologe Rekombination fördern. Solche Verfahren sind beschrieben und umfassen beispielhaft die Expression von Proteinen wie RecA oder die Behandlung mit PARP-Inhibitoren. Es konnte gezeigt werden, dass die intrachromosomale homologe Rekombination in Tabakpflanzen durch die Verwendung von PARP-Inhibitoren erhöht werden kann (Puchta H et al. (1995) Plant J 7:203-210). Durch den Einsatz dieser Inhibitoren kann die Rate der homologen Rekombination in den Rekombinationskonstrukten nach Induktion des sequenzspezifischen DNA-Doppelstrangbruches und damit die Effizienz der Deletion der Transgensequenzen weiter erhöht werden. Verschiedene PARP Inhibitoren können dabei zum Einsatz kommen. Bevorzugt umfasst sind Inhibitoren wie 3-Aminobenzamid, 8-Hydroxy-2-methylquinazolin-4-on (NU1025), 1,11b-Dihydro-[2H]benzopyrano-[4,3,2-de]isoquinolin-3-on (GPI 6150), 5-Aminoisoquinolinon, 3,4-Dihydro-5-[4-(1-piperidinyl)butoxy]-1(2H)-isoquinolinon oder die in WO 00/26192, WO 00/29384,

WO 00/32579, WO 00/64878, WO 00/68206, WO 00/67734, WO 01/23386 und WO 01/23390 beschriebenen Substanzen.

Weitere geeignete Methoden sind die Einführung von Nonsense-Mutationen in endogene Markerprotein Gene zum Beispiel mittels Einführung von RNA/DNA-Oligonukleotiden in die Pflanze (Zhu et al. (2000) Nat Biotechnol 18(5):555-558) oder die Generierung von Knockout-Mutanten mit Hilfe von z.B. T-DNA-Mutagenese (Koncz et al., Plant Mol. Biol. 1992, 20(5):963-976). Punktmutationen können auch mittels DNA-RNA Hybriden erzeugt werden, die auch als "chimeraplasty" bekannt sind (Cole-Strauss et al. (1999) Nucl Acids Res 27(5):1323-1330; Kmiec (1999) Gene therapy American Scientist 87(3):240-247).

Die Methoden der dsRNAi, der Kosuppression mittels sense-RNA und der "VIGS" ("virus induced gene silencing") werden auch als "post-transcriptional gene silencing" (PTGS) oder transcriptional gene silencing" (TGS) bezeichnet. PTGS/TGS-Verfahren sind besonders vorteilhaft, weil die Anforderungen an die Homologie zwischen dem zu vermindernden Markerprotein-Gen und der transgen exprimierten sense- oder dsRNA-Nukleinsäuresequenz geringer sind als beispielsweise bei einem klassischen antisense-Ansatz. So kann man unter Verwendung der Markerprotein-

Nukleinsäuresequenzen aus einer Art auch die Expression von homologen Markerprotein-Proteinen in anderen Arten effektiv vermindern, ohne, dass die Isolierung und Strukturaufklärung der dort vorkommenden Markerprotein-Homologen zwingend erforderlich wäre. Dies erleichtert erheblich den Arbeitsaufwand.

25 In einer besonders bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens erfolgt die Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp durch:

- a) Einbringen mindestens einer doppelsträngigen ε-Cyclase Ribonukleinsäuresequenz oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette oder Expressionskassetten in Pflanzen und/oder
- b) Einbringen mindestens einer ε-Cyclase antisense-Ribonukleinsäuresequenzen oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette in Pflanzen.

In einer ganz besonders bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Reduzierung der ϵ -Cyclase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp durch Einbringen mindestens einer doppelsträngigen ϵ -Cyclase Ribonukleinsäuresequenz oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette oder Expressionskassetten in Pflanzen.

5

15

20

25

In einer bevorzugten Ausführungsform werden genetisch veränderte Pflanzen verwendet, die in Blüten die geringste Expressionsrate einer ε-Cyclase aufweisen.

Dies wird bevorzugt dadurch erreicht, dass die Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität blütenspezifisch, besonders bevorzugt blütenblattspezifisch erfolgt.

In der vorstehend beschriebenen, besonders bevorzugten Ausführungsform wird dies dadurch erreicht, dass die Transkription der ε-Cyclase-dsRNA-Sequenzen unter Kontrolle eines blütenspezifischen Promotors oder noch bevorzugter unter Kontrolle eines blütenblattspezifischen Promotors erfolgt.

In einer weiter bevorzugten Ausführungsform werden Pflanzen kultiviert, die zusätzlich gegenüber dem Wildtyp eine erhöhte Aktivität mindestens einer der Aktivitäten, ausgewählt aus der Gruppe HMG-CoA-Reduktase-Aktivität, (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Aktivität, Isopentenyl-Diphosphat-Δ-Isomerase-Aktivität, Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Phytoen-Desaturase-Aktivität, Zeta-Carotin-Desaturase-Aktivität, crtlSO-Aktivität, FtsZ-Aktivität und MinD-Aktivität aufweisen.

Unter HMG-CoA-Reduktase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer HMG-CoA-Reduktase (3-Hydroxy-3-Methyl-Glutaryl-Coenzym-A-Reduktase) verstanden.

30 Unter einer HMG-CoA-Reduktase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, 3-Hydroxy-3-Methyl-Glutaryl-Coenzym-A in Mevalonat umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter HMG-CoA-Reduktase-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein HMG-CoA-Reduktase umgesetzte Menge 3-Hydroxy-3-Methyl-Glutaryl-Coenzym-A bzw. gebildete Menge Mevalonat verstanden.

- Bei einer erhöhten HMG-CoA-Reduktase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein HMG-CoA-Reduktase die umgesetzte Menge 3-Hydroxy-3-Methyl-Glutaryl-Coenzym-A bzw. die gebildete Menge Mevalonat erhöht.
- Vorzusgweise beträgt diese Erhöhung der HMG-CoA-Reduktase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der HMG-CoA-Reduktase-Aktivität des Wildtyps.Unter HMG-CoA-Reduktase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer HMG-CoA-Reduktase verstanden.

Die Bestimmung der HMG-CoA-Reduktase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

20

Eingefrorenes Pflanzenmaterial wird durch intensives Mösern in flüssigem Stickstoff homogenisiert und mit Extraktionspuffer in einem Verhältnis von 1:1 bis 1:20 extrahiert. Das jeweilige Verhältnis richtet sich nach den Enzymaktivitäten in dem verfügbaren Pflanzenmaterial, sodaß eine Bestimmung und Quantifizierung der Enzymaktivitäten innerhalb des linearen Messbereiches möglicht ist. Typischerweise kann der Extraktionspuffer bestehen aus 50 mM HEPES-KOH (pH 7.4), 10 mM MgCl2, 10 mM KCl, 1 mM EDTA, 1 mM EGTA, 0.1% (v/v) Triton X-100, 2 mM ε-Aminocapronsäure, 10% Glyzerin, 5 mM KHCO3. Kurz vor der Extraktion wird 2 mM DTT und 0.5 mM PMSF zugegeben.

30

35

25

Die Aktivität der HMG-CoA-Reduktase kann nach veröffentlichen Beschreibungen gemessen werden (z.B. Schaller, Grausem, Benveniste, Chye, Tan, Song und Chua, Plant Physiol. 109 (1995), 761-770; Chappell, Wolf, Proulx, Cuellar und Saunders, Plant Physiol. 109 (1995) 1337-1343). Pflanzengewebe kann in kaltem Puffer (100 mM Kaliumphosphat (pH 7.0), 4 mM MgCl₂, 5 mM DTT) homogenisiert und extrahiert werden. Das Homogenisat wird 15 Minuten lang bei 10.000g bei 4C zentrifugiert. Der Ü-

30

berstand wird danach bei 100.000g für 45-60 Minuten nochmals zentrifugiert. Die Aktivität der HMG-CoA-Reduktase wird im Überstand und im Pellet der mikrosomalen Fraktion (nach dem Resuspendieren in 100 mM Kaliumphosphat (pH 7.0) und 50 mM DTT) bestimmt. Aliquots der Lösung und der Suspension (der Proteingehalt der Suspension entspricht etwa 1-10 ∞g) werden in 100 mM Kaliumphosphat-Puffer (pH 7,0 mit 3 mM NADPH und 20 ∞M (¹⁴C)HMG-CoA (58 ∞Ci/∞M) idealerweise in einem Volumen von 26 ∞l für 15-60 Minuten bei 30C inkubiert. Die Reaktion wird terminiert durch die Zugabe von 5 ∞l Mevalonatlacton (1 mg/ml) und 6 N HCl. Nach Zugabe wird die Mischung bei Raumtemperatur 15 Minuten inkubiert. Das in der Reaktion gebildete (¹⁴C)-Mevalonat wird quantifiziert, indem 125 ∞l einer gesättigten Kaliumphosphat-Lösung (pH 6.0) und 300 ∞l Ethylacetat zugegeben werden. Die Mischung wird gut vermischt und zentrifugiert. Mittels Szintillationsmessung kann die Radioaktivität bestimmt werden.

15 Unter (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Aktivität, auch lytB oder lspH bezeichnet, wird die Enzymaktivität einer (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase verstanden.

Unter einer (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat in Isopentenyldiphosphat und Dimethylallyldiphosphate umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase—Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase umgesetzte Menge (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat bzw. gebildete Menge Isopentenyldiphosphat und/oder Dimethylallyldiphosphat verstanden.

Bei einer erhöhten (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase –Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase die umgesetzte Menge (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat bzw. die gebildete Menge Isopentenyldiphosphat und/oder Dimethylallyldiphosphat erhöht.

10

25

30

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase –Aktivität des Wildtyps.

Die Bestimmung der (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase— Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

Eingefrorenes Pflanzenmaterial wird durch intensives Mösern in flüssigem Stickstoff homogenisiert und mit Extraktionspuffer in einem Verhältnis von 1:1 bis 1:20 extrahiert. Das jeweilige Verhältnis richtet sich nach den Enzymaktivitäten in dem verfügbaren Pflanzenmaterial, sodaß eine Bestimmung und Quantifizierung der Enzymaktivitäten innerhalb des linearen Messbereiches möglicht ist. Typischerweise kann der Extraktionspuffer bestehen aus 50 mM HEPES-KOH (pH 7.4), 10 mM MgCl2, 10 mM KCl, 1 mM EDTA, 1 mM EGTA, 0.1 % (v/v) Triton X-100, 2 mM ε-Aminocapronsäure, 10 % Glyzerin, 5 mM KHCO3. Kurz vor der Extraktion wird 2 mM DTT und 0,5 mM PMSF zugegeben.

Die Bestimmung der (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase—Aktivität kann über einen immunologischen Nachweis erbracht werden. Die Herstellung spezifischer Antikörper ist durch Rohdich und Kollegen (Rohdich, Hecht, Gärtner, Adam, Krieger, Amslinger, Arigoni, Bacher und Eisenreich: Studies on the nonmevalonate terpene biosynthetic pathway: metabolic role of IspH (LytB) protein, Natl. Acad. Natl. Sci. USA 99 (2002), 1158-1163) beschrieben worden. Zur Bestimmung der katalytischen Aktivität bschreiben Altincicek und Kollegen (Altincicek, Duin, Reichenberg, Hedderich, Kollas, Hintz, Wagner, Wiesner, Beck und Jomaa: LytB protein catalyzes the terminal step of the 2-C-methyl-D-erythritol-4-phosphate pathway of isoprenoid biosynthesis; FEBS Letters 532 (2002,) 437-440) ein in vitro-System, welches die Reduktion von (E)-4-hydroxy-3-methyl-but-2-enyl diphosphat in die Isopentenyl-diphosphat und Dimethylallyldiphosphat verfolgt.

Unter 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase verstanden.

Unter einer 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, Hydroxyethyl-ThPP und Glycerinaldehyd-3-Phosphat in 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase --Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase umgesetzte Menge Hydroxyethyl-ThPP und/oder Glycerinaldehyd-3-Phosphat bzw. gebildete Menge -Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat verstanden.

Bei einer erhöhten 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase –Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase die umgesetzte Menge Hydroxyethyl-ThPP und/oder Glycerinaldehyd-3-Phosphat bzw. die gebildete Menge -Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase –
20 Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität des Wildtyps.

Die Bestimmung der 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

Eingefrorenes Pflanzenmaterial wird durch intensives Mösern in flüssigem Stickstoff
homogenisiert und mit Extraktionspuffer in einem Verhältnis von 1:1 bis 1:20 extrahiert.
Das jeweilige Verhältnis richtet sich nach den Enzymaktivitäten in dem verfügbaren
Pflanzenmaterial, sodaß eine Bestimmung und Quantifizierung der Enzymaktivitäten
innerhalb des linearen Messbereiches möglicht ist. Typischerweise kann der Extraktionspuffer bestehen aus 50 mM HEPES-KOH (pH 7.4), 10 mM MgCl2, 10 mM KCl, 1
mM EDTA, 1 mM EGTA, 0,1 % (v/v) Triton X-100, 2 mM ε-Aminocapronsäure, 10 %

30

Glyzerin, 5 mM KHCO3. Kurz vor der Extraktion wird 2 mM DTT und 0,5 mM PMSF zugegeben.

Die Reaktionslösung (50-200 ul) für die Bestimmung der D-1-Deoxyxylulose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität (DXS) besteht aus 100 mM Tris-HCl (pH 8.0), 3 mM 5 MgCl₂, 3 mM MnCl₂, 3 mM ATP, 1 mM Thiamindiphosphat, 0.1% Tween-60, 1 mM Kaliumfluorid, 30 ∝M (2-14C)-Pyruvat (0.5 ∞Ci), 0.6 mM DL-Glyerinaldehyd-3-phosphat. Der Pflanzenextrakt wird 1 bis 2 Stunden in der Reaktionslösung bei 37C inkubiert. Danach wird die Reaktion durch Erhitzen auf 80C für 3 Minuten gestoppt. Nach Zentrifugation bei 13.000 Umdrehungen/Minute für 5 Minuten wird der Überstand evaporiert, 10 der Rest in 50 ∞l Methanol resuspendiert, auf eine TLC-Platte für Dünnschichtchromatographie (Silica-Gel 60, Merck, Darmstadt) aufgetragen und in N-Propylalkohol-/Ethylacetat/Wasser (6:1:3; v/v/v) aufgetrennt. Dabei trennt sich radioaktiv markiertes D-1-deoxyxylulose-5-phosphat (oder D-1-deoxyxylulose) von (2-14C)-Pyruvat. Die Quantifizierung erfolgt mittels Scintillationszähler. Die Methode wurde beschrieben in 15 Harker und Bramley (FEBS Letters 448 (1999) 115-119). Alternativ wurde ein fluorometrischer Assay zur Bestimmung der DXS-Synthaseaktivität von Querol und Kollegen beschrieben (Analytical Biochemistry 296 (2001) 101-105).

20 Unter 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase -Aktivität wird die Enzymaktivität einer 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase verstanden.

Unter einer 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat in β -Carotin umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase — Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase umgesetzte Menge 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat bzw. gebildete Menge Isopenetenyl-Diphosphat verstanden.

Bei einer erhöhten 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase –Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase die umgesetzte Menge 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat bzw. die gebildete Menge Isopenetenyl-Diphosphat erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase –Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase –Aktivität des Wildtyps.

Die Bestimmung der 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase -Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

Eingefrorenes Pflanzenmaterial wird durch intensives Mösern in flüssigem Stickstoff homogenisiert und mit Extraktionspuffer in einem Verhältnis von 1:1 bis 1:20 extrahiert. Das jeweilige Verhältnis richtet sich nach den Enzymaktivitäten in dem verfügbaren Pflanzenmaterial, sodaß eine Bestimmung und Quantifizierung der Enzymaktivitäten innerhalb des linearen Messbereiches möglicht ist. Typischerweise kann der Extraktionspuffer bestehen aus 50 mM HEPES-KOH (pH 7,4), 10 mM MgCl2, 10 mM KCl, 1 mM EDTA, 1 mM EGTA, 0,1 % (v/v) Triton X-100, 2 mM ε-Aminocapronsäure, 10 % Glyzerin, 5 mM KHCO3. Kurz vor der Extraktion wird 2 mM DTT und 0,5 mM PMSF zugegeben.

Die Aktivität der D-1-Deoxyxylulose-5-Phosphat-Reduktoisomerase (DXR) wird gemessen in einem Puffer aus 100 mM Tris-HCl (pH 7,5), 1 mM MnCl₂, 0,3 mM NADPH und 0,3 mM 1-Deoxy-D-Xylulose-4-Phosphat, welches z.B. enzymatisch synthetisiert werden kann (Kuzuyama, Takahashi, Watanabe und Seto: Tetrahedon letters 39 (1998) 4509-4512). Die Reaktion wird durch Zugabe des Pflanzenextraktes gestartet. Das Reaktionsvolumen kann typischerweis 0,2 bis 0,5 mL betragen; die Inkubation erfolgt bei 37C über 30-60 Minuten. Während dieser Zeit wird die Oxidation von NADPH photometrisch bei 340 nm verfolgt.

Unter Isopentenyl-Diphosphat-∆-Isomerase -Aktivität wird die Enzymaktivität einer Isopentenyl-Diphosphat-∆-Isomerase verstanden.

15

20

Unter einer Isopentenyl-Diphosphat-D-Isomerase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, Isopenetenyl-Diphosphat in Dimethylallylphosphat umzuwandeln.

- Dementsprechend wird unter Isopentenyl-Diphosphat-D-Isomerase—Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Isopentenyl-Diphosphat-D-Isomerase umgesetzte Menge Isopenetenyl-Diphosphat bzw. gebildete Menge Dimethylallylphosphat verstanden.
- Bei einer erhöhten Isopentenyl-Diphosphat-D-Isomerase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Isopentenyl-Diphosphat-D-Isomerase die umgesetzte Menge Isopenetenyl-Diphosphat bzw. die gebildete Menge Dimethylallylphosphat erhöht.
- Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Isopentenyl-Diphosphat-Δ-Isomerase Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der Isopentenyl-Diphosphat-Δ-Isomerase Aktivität des Wildtyps.

Die Bestimmung der Isopentenyl-Diphosphat-Δ-Isomerase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

Eingefrorenes Pflanzenmaterial wird durch intensives Mösern in flüssigem Stickstoff homogenisiert und mit Extraktionspuffer in einem Verhältnis von 1:1 bis 1:20 extrahiert. Das jeweilige Verhältnis richtet sich nach den Enzymaktivitäten in dem verfügbaren Pflanzenmaterial, sodaß eine Bestimmung und Quantifizierung der Enzymaktivitäten innerhalb des linearen Messbereiches möglicht ist. Typischerweise kann der Extraktionspuffer bestehen aus 50 mM HEPES-KOH (pH 7,4), 10 mM MgCl2, 10 mM KCl, 1 mM EDTA, 1 mM EGTA, 0,1 % (v/v) Triton X-100, 2 mM ε-Aminocapronsäure, 10 % Glyzerin, 5 mM KHCO3. Kurz vor der Extraktion wird 2 mM DTT und 0,5 mM PMSF zugegeben.

Aktivitätsbestimmungen der Isopentenyl-Diphosphat-Isomerase (IPP-Isomerase) können nach der von Fraser und Kollegen vorgestellten Methode (Fraser, Römer, Shipton, Mills, Kiano, Misawa, Drake, Schuch und Bramley: Evaluation of transgenic tomato plants expressing an additional phytoene synthase in a fruit-specific manner; Proc. Natl. Acad. Sci. USA 99 (2002), 1092-1097, basierend auf Fraser, Pinto, Holloway und 5 Bramley, Plant Journal 24 (2000), 551-558) durchgeführt werden. Für Enzymmessungen werden Inkubationen mit 0,5 ∝ Ci (1-14C)IPP (Isopentenylpyrophosphat) (56 mCi/mmol, Amersham plc) als Substrat in 0,4 M Tris-HCl (pH 8,0) mit 1 mM DTT, 4 mM MgCl₂, 6 mM Mn Cl₂, 3 mM ATP, 0,1 % Tween 60, 1 mM Kaliunfluorid in einem Volumen von etwa 150-500 ∝l durchgeführt. Extrakte werden mit Puffer gemischt (z.B. 10 im Verhältnis 1:1) und für wenigstens 5 Stunden bei 28°C inkubiert. Danach wird etwa 200 ∝l Methanol zugegeben und durch Zugabe von konzentrierter Salzsäure (Endkonzentration 25 %) eine Säurehydrolyse für etwa 1 Stunde bei 37C durchgeführt. Anschließend erfolgt eine zweimalige Extraktion (jeweils 500 ∞l) mit Petrolether (versetzt mit 10% Diethylether). Die Radioaktivität in einem Aliquot der Hyperphase wird mittels 15 Szintillationszähler bestimmt. Die spezifische Enzymaktivität kann bei kurzer Inkubation von 5 Minuten bestimmt werden, da kurze Reaktionszeiten die Bildung von Reaktionsnebenprodukten unterdrückt (siehe Lützow und Beyer: The isopentenyl-diphosphate Δ isomerase and its relation to the phytoene synthase complex in daffodil chromoplasts; Biochim. Biophys. Acta 959 (1988), 118-126) 20

Unter Geranyl-Diphosphat-Synthase -Aktivität wird die Enzymaktivität einer Geranyl-Diphosphat-Synthase verstanden.

Unter einer Geranyl-Diphosphat-Synthase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, Isopentenyl-Diphosphat und Dimethylallylphosphat in Geranyl-Diphosphat umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter Geranyl-Diphosphat-Synthase—Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Geranyl-Diphosphat-Synthase umgesetzte Menge Isopentenyl-Diphosphat und/oder Dimethylallylphosphat bzw. gebildete Menge Geranyl-Diphosphat verstanden.

Bei einer erhöhten Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Gera-

30

35

nyl-Diphosphat-Synthase die umgesetzte Menge Isopentenyl-Diphosphat und/oder Dimethylallylphosphat bzw. die gebildete Menge Geranyl-Diphosphat erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Geranyl-Diphosphat-Synthase –Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der Geranyl-Diphosphat-Synthase–Aktivität des Wildtyps.

Die Bestimmung der Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

Eingefrorenes Pflanzenmaterial wird durch intensives Mösern in flüssigem Stickstoff
homogenisiert und mit Extraktionspuffer in einem Verhältnis von 1:1 bis 1:20 extrahiert.
Das jeweilige Verhältnis richtet sich nach den Enzymaktivitäten in dem verfügbaren
Pflanzenmaterial, sodaß eine Bestimmung und Quantifizierung der Enzymaktivitäten
innerhalb des linearen Messbereiches möglicht ist. Typischerweise kann der Extraktionspuffer bestehen aus 50 mM HEPES-KOH (pH 7.4), 10 mM MgCl2, 10 mM KCl, 1
mM EDTA, 1 mM EGTA, 0,1 % (v/v) Triton X-100, 2 mM ε-Aminocapronsäure, 10 %
Glyzerin, 5 mM KHCO3. Kurz vor der Extraktion wird 2 mM DTT und 0,5 mM PMSF
zugegeben.

Die Aktivität der Geranyl-Diphosphat-Synthase (GPP-Synthase) kann in 50 mM Tris-HCl (pH 7.6), 10 mM MgCl₂, 5 mM MnCl₂, 2 mM DTT, 1 mM ATP, 0.2 % Tween-20, 5 ∞M (14C)IPP und 50 ∞M DMAPP (Dimethylallylpyrophosphat) nach Zugabe von Pflanzenextrakt bestimmt werden (nach Bouvier, Suire, d'Harlingue, Backhaus und Camara: Meolcular cloning of geranyl diphosphate synthase and compartmentation of monoterpene synthesis in plant cells, Plant Journal 24 (2000,) 241-252). Nach der Inkubation von z.B. 2 Stunden bei 37C werden die Reaktionsprodukte dephosphyryliert (nach Koyama, Fuji und Ogura: Enzymatic hydrolysis of polyprenyl pyrophosphats, Methods Enzymol. 110 (1985), 153-155) und mittels Dünnschichtchromatographie und Messung der inkorporierten Radioaktivität analysiert (Dogbo, Bardat, Quennemet und Camara: Metabolism of plastid terpenoids: In vitrp inhibition of phytoene synthesis by phenethyl pyrophosphate derivates, FEBS Letters 219 (1987) 211-215).

20

Unter Farnesyl-Diphosphat-Synthase -Aktivität wird die Enzymaktivität einer Farnesyl-Diphosphat-Synthase verstanden.

Unter einer Farnesyl-Diphosphat-Synthase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, Geranyl-Diphosphate und Isopentenyl-Diphosphat in Farnesyl-Diphosphat umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter Farnesyl-Diphosphat-Synthase—Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Farnesyl-Diphosphat-Synthase umgesetzte Menge Geranyl-Diphosphate und/oder Isopentenyl-Diphosphat bzw. gebildete Menge Farnesyl-Diphosphat verstanden.

Bei einer erhöhten Farnesyl-Diphosphat-Synthase –Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Farnesyl-Diphosphat-Synthase die umgesetzte Menge Geranyl-Diphosphate und/oder Isopentenyl-Diphosphat bzw. die gebildete Menge Farnesyl-Diphosphat erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Farnesyl-Diphosphat-Synthase –Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der Farnesyl-Diphosphat-Synthase–Aktivität des Wildtyps.

Die Bestimmung der Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

Eingefrorenes Pflanzenmaterial wird durch intensives Mösern in flüssigem Stickstoff homogenisiert und mit Extraktionspuffer in einem Verhältnis von 1:1 bis 1:20 extrahiert.

30 Das jeweilige Verhältnis richtet sich nach den Enzymaktivitäten in dem verfügbaren Pflanzenmaterial, sodaß eine Bestimmung und Quantifizierung der Enzymaktivitäten innerhalb des linearen Messbereiches möglicht ist. Typischerweise kann der Extraktionspuffer bestehen aus 50 mM HEPES-KOH (pH 7.4), 10 mM MgCl2, 10 mM KCl, 1 mM EDTA, 1 mM EGTA, 0,1 % (v/v) Triton X-100, 2 mM ε-Aminocapronsäure, 10 % Glyzerin, 5 mM KHCO3. Kurz vor der Extraktion wird 2 mM DTT und 0,5 mM PMSF zugegeben.

10

15

25

30

Die Aktivität der Franesylpyrophosphat-Snthase (FPP-Synthase) kann nach einer Vorschrift von Joly und Edwards (Journal of Biological Chemistry 268 (1993), 26983-26989) bestimmt werden. Danach wird die Enzymaktivität in einem Puffer aus 10 mM HEPES (pH 7,2), 1 mM MgCl₂, 1 mM Dithiothreitol, 20 ∞M Geranylpyrophosphat und 40 ∞M (1-¹⁴C) Isopentenylpyrophosphat (4 Ci/mmol) gemessen. Die Reaktionsmischung wird bei 37°C inkubiert; die Reaktion wird durch Zugabe von 2,5 N HCl (in 70 % Ethanol mit 19 ∞g/ml Farnesol) gestoppt. Die Reaktionsproduckte werden somit durch Säurehydrolyse bei 37C innerhalb von 30 Minuten hydrolysiert. Durch Zugabe von 10% NaOH wird die Mischung neutralisiert und mit Hexan ausgeschüttelt. Ein Aliquot der Hexanphase kann zur Bestimmung der eingebauten Radioaktivität mittels Szintillationszähler gemessen werden.

Alternativ können nach Inkubation von Pflanzenextrakt und radioaktiv markierten IPP die Reaktionsprodukte mittels Dünnschichtchromatographie (Silica-Gel SE60, Merck) in Benzol/Methanol (9:1) getrennt werden. Radioaktiv markierte Produkte werden eluiert und die Radioaktivität bestimmt (nach Gaffe, Bru, Causse, Vidal, Stamitti-Bert, Carde und Gallusci: LEFPS1, a tomato farnesyl pyrophosphate gene highly expressed during early fruit development; Plant Physiology 123 (2000) 1351-1362).

20 Unter Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase -Aktivität wird die Enzymaktivität einer Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase verstanden.

Unter einer Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, Farnesyl-Diphosphat und Isopentenyl-Diphosphat in Geranyl-Geranyl-Diphosphat umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase—Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase umgesetzte Menge Farnesyl-Diphosphat und/oder Isopentenyl-Diphosphat bzw. gebildete Menge Geranyl-Geranyl-Diphosphat verstanden.

Bei einer erhöhten Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase –Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase die umgesetzte Menge Farnesyl-Diphosphat

und/oder Isopentenyl-Diphosphat bzw. die gebildete Menge Geranyl-Geranyl-Diphosphat erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase –

Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der β-Cyclase–

Aktivität des Wildtyps.

Die Bestimmung der Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase –Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

Eingefrorenes Pflanzenmaterial wird durch intensives Mösern in flüssigem Stickstoff
homogenisiert und mit Extraktionspuffer in einem Verhältnis von 1:1 bis 1:20 extrahiert.
Das jeweilige Verhältnis richtet sich nach den Enzymaktivitäten in dem verfügbaren
Pflanzenmaterial, sodaß eine Bestimmung und Quantifizierung der Enzymaktivitäten
innerhalb des linearen Messbereiches möglicht ist. Typischerweise kann der Extraktionspuffer bestehen aus 50 mM HEPES-KOH (pH 7,4), 10 mM MgCl2, 10 mM KCl, 1
mM EDTA, 1 mM EGTA, 0,1 % (v/v) Triton X-100, 2 mM ε-Aminocapronsäure, 10 %
Glyzerin, 5 mM KHCO3. Kurz vor der Extraktion wird 2 mM DTT und 0,5 mM PMSF
zugegeben.

Aktivitätsmessungen der Geranylgeranypyrophosphat-Synthase (GGPP-Synthase)
können nach der von Dogbo und Camara beschriebenen Methode (in Biochim. Biophys. Acta 920 (1987), 140-148: Purification of isopentenyl pyrophosphate isomerase and geranylgeranyl pyrophosphate synthase from Capsicum chromoplasts by affinity chromatography) bestimmt werden. Dazu wird einem Puffer (50 mM Tris-HCl (pH 7,6), 2 mM MgCl₂, 1 mM MnCl₂, 2 mM Dithiothreitol, (1-¹⁴C)IPP (0,1 ∞Ci, 10 ∞M), 15 ∞M

DMAPP, GPP oder FPP) mit einem Gesamtvolumen von etwa 200 ∞I Pflanzenextrakt zugesetzt. Die Inkubation kann für 1-2 Stunden (oder länger) bei 30C erfolgen. Die Reaktion wird durch Zugabe von 0,5 ml Ethanol und 0,1 ml 6N HCl. Nach 10minütiger Inkubation bei 37°C wird die Reaktionsmischung mit 6N NaOH neutralisiert, mit 1 ml Wasser vermischt und mit 4 ml Diethylether ausgeschüttelt. In einem Aliquot (z.B. 0,2 mL) der Etherphase wird mittels Szintillationszählung die Menge an Radioaktivität

bestimmt. Alternativ können nach Säurehydrolyse die radioaktiv markierten Prenylalkohole in Ether ausgeschüttelt werden und mit HPLC (25 cm-Säule Spherisorb ODS-1, 5∞m; Elution mit Methanol/Wasser (90:10; v/v) bei einer Flussrate von 1 ml/min) getrennt und mittels Radioaktivitätsmonitor quantifiziert werden (nach Wiedemann, Misawa und Sandmann: Purification and enzymatic characterization of the geranylgeranyl pyrophosphate synthase from Erwinia uredovora after expression in Escherichia coli;

Unter Phytoen-Synthase -Aktivität wird die Enzymaktivität einer Phytoen-Synthase verstanden.

10

20

25

30

35

5

Unter einer Phytoen-Synthase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, einen endständigen, linearen Rest von Lycopin in einen β -Ionon-Ring zu überführen.

15 Insbesondere wird unter einer Phytoen-Synthase ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, Geranyl-Geranyl-Diphosphat in Phytoen umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter Phytoen-Synthase –Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Phytoen-Synthase umgesetzte Menge Geranyl-Geranyl-Diphosphat bzw. gebildete Menge Phytoen verstanden.

Bei einer erhöhten Phytoen-Synthase –Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Phytoen-Synthase die umgesetzte Menge Geranyl-Geranyl-Diphosphat bzw. die gebildete Menge Phytoen erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Phytoen-Synthase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der Phytoen-Synthase-Aktivität des Wildtyps.

Die Bestimmung der Phytoen-Synthase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

10

15

20

25

30

Eingefrorenes Pflanzenmaterial wird durch intensives Mösern in flüssigem Stickstoff homogenisiert und mit Extraktionspuffer in einem Verhältnis von 1:1 bis 1:20 extrahiert. Das jeweilige Verhältnis richtet sich nach den Enzymaktivitäten in dem verfügbaren Pflanzenmaterial, sodaß eine Bestimmung und Quantifizierung der Enzymaktivitäten innerhalb des linearen Messbereiches möglicht ist. Typischerweise kann der Extraktionspuffer bestehen aus 50 mM HEPES-KOH (pH 7,4), 10 mM MgCl2, 10 mM KCl, 1 mM EDTA, 1 mM EGTA, 0,1 % (v/v) Triton X-100, 2 mM ε-Aminocapronsäure, 10 % Glyzerin, 5 mM KHCO3. Kurz vor der Extraktion wird 2 mM DTT und 0,5 mM PMSF zugegeben.

Aktivitästbestimmungen der Phytoenesynthase (PSY) können nach der von Fraser und Kollegen vorgestellten Methode (Fraser, Romer, Shipton, Mills, Kiano, Misawa, Drake, Schuch und Bramley: Evaluation of transgenic tomato plants expressing an additional phytoene synthase in a fruit-specific manner; Proc. Natl. Acad. Sci. USA 99 (2002), 1092-1097, basierend auf Fraser, Pinto, Holloway und Bramley, Plant Journal 24 (2000) 551-558) durchgeführt werden. Für Enzymmessungen werden Inkubationen mit (3H)Geranylgeranyl-pyrophosphat (15 mCi/mM, American Radiolabeled Chemicals, St. Louis) als Substrat in 0.4 M Tris-HCl (pH 8,0) mit 1 mM DTT, 4 mM MgCl₂, 6 mM Mn Cl₂, 3 mM ATP, 0,1 % Tween 60, 1 mM Kaliunfluorid durchgeführt. Pflanzenextrakte werden mit Puffer gemischt, z B. 295 ∞l Puffer mit Extrakt in einem Gesamtvolumen von 500 ∝I. Inkubiert wird für wenigstens 5 Stunden bei 28C. Anschließend wird Phytoene durch zweimaliges Ausschütteln (jeweils 500 ∞l) mit Chloroform extrahiert. Das während der Reaktion gebildete radioaktiv markierte Phytoene wird mittels Dünnschichtchromatographie auf Silicaplatten in Methanol/Wasser (95:5; v/v) getrennt. Phytoene kann in einer Jod-angereicherten Atmosphäre (durch Erhitzen weniger Iodkristalle) auf den Silicaplatten identifiziert werden. Ein Phytoene-Standard dient als Referenz. Die Menge an radioaktiv markiertem Produckt wird mittels Messung im Szintillationszähler bestimmt. Alternativ kann Phytoene auch mittels HPLC, die mit einem Radioaktivitätsdetektor versehen ist, quantifiziert werden (Fraser, Albrecht und Sandmann: Development of high performance liquid chromatographic systems for the separation of radiolabeled carotenes and precursors formed in specific enzymatic reactions; J. Chromatogr. 645 (1993) 265-272).

20

25

30

35

Unter Phytoen-Desaturase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer Phytoen-Desaturase verstanden.

Unter einer Phytoen-Desaturase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische
Aktivität aufweist, Phytoen in Phytofluen und/oder Phytofluen in ζ-Carotin (Zetacarotin)
umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter Phytoen-Desaturase–Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Phytoen-Desaturase umgesetzte Menge Phytoen bzw. Phytofluen bzw. gebildete Menge Phytofluen bzw. ζ-Carotin verstanden.

Bei einer erhöhten Phytoen-Desaturase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Phytoen-Desaturase die umgesetzte Menge Phytoen bzw. Phytofluen bzw. die gebildete Menge Phytofluen bzw. ζ-Carotin erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Phytoen-Desaturase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der Phytoen-Desaturase-Aktivität des Wildtyps.

Die Bestimmung der Phytoen-Desaturase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

Eingefrorenes Pflanzenmaterial wird durch intensives Mösern in flüssigem Stickstoff homogenisiert und mit Extraktionspuffer in einem Verhältnis von 1:1 bis 1:20 extrahiert. Das jeweilige Verhältnis richtet sich nach den Enzymaktivitäten in dem verfügbaren Pflanzenmaterial, sodaß eine Bestimmung und Quantifizierung der Enzymaktivitäten innerhalb des linearen Messbereiches möglicht ist. Typischerweise kann der Extraktionspuffer bestehen aus 50 mM HEPES-KOH (pH 7,4), 10 mM MgCl2, 10 mM KCl, 1 mM EDTA, 1 mM EGTA, 0,1 % (v/v) Triton X-100, 2 mM ε-Aminocapronsäure, 10 % Glyzerin, 5 mM KHCO3. Kurz vor der Extraktion wird 2 mM DTT und 0,5 mM PMSF zugegeben.

Die Aktivität der Phytoendesaturase (PDS) kann durch die Inkorporation von radioaktiv markiertem (1⁴C)-Phytoen in ungesättigte Carotine gemessen werden (nach Römer, Fraser, Kiano, Shipton, Misawa, Schuch und Bramley: Elevation of the provitamin A content of transgenic tomato plants; Nature Biotechnology 18 (2000) 666-669). Radioaktiv markiertes Phytoene kann synthetisiert werden nach Fraser (Fraser, De la Rivas, Mackenzie, Bramley: Phycomyces blakesleanus CarB mutants: their use in assays of phytoene desaturase; Phytochemistry 30 (1991), 3971-3976). Membranen von Plastiden des Zielgewebes können mit 100 mM MES-Puffer (pH 6,0) mit 10 mM MgCl₂ und 1 mM Dithiothreitol in einem Gesamtvolumen von 1 mL inkubiert werden. In Aceton gelöstes (1⁴C)-Phytoen (etwa 100.000 Zerfälle/Minute für jeweils eine Inkubation) wird zugegeben, wobei die Acetonkonzentration 5 % (v/v) nicht übersteigen sollte. Diese Mischung wird bei 28C für etwa 6 bis 7 Stunden im Dunklen unter Schütteln inkubiert. Danach werden Pigmente dreimal mit etwa 5 mL Petrolether (mit 10 % Diethylether versetzt) extrahiert und mittels HPLC getrennt und quantifiziert.

15

5

10

Alternativ kann die Aktivität der Phytoenedesaturase nach Fraser et al. (Fraser, Misawa, Linden, Yamano, Kobayashi und Sandmann: Expression in Escherichia coli, purification, and reactivation of the recombinant Erwinia uredovora phytoene desaturase, Journal of Biological Chemistry 267 (1992), 19891-9895) gemessen werden.

20

Unter Zeta-Carotin-Desaturase-Aktivität wird die Enzymaktivität einer Zeta-Carotin-Desaturase verstanden.

25

Unter einer Zeta-Carotin-Desaturase wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, ζ -Carotin in Neurosporin und/oder Neurosporin in Lycopin umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter Zeta-Carotin-Desaturase–Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein Zeta-Carotin-Desaturase umgesetzte Menge ζ -Carotin oder Neurosporin bzw. gebildete Menge Neurosporin oder Lycopin verstanden.

30

35

Bei einer erhöhten Zeta-Carotin-Desaturase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das Protein Zeta-Carotin-Desaturase die umgesetzte Menge ζ-Carotin oder Neurosporin bzw. die gebildete Menge Neurosporin oder Lycopin erhöht.

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der Zeta-Carotin-Desaturase-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der Zeta-Carotin-Desaturase – Aktivität des Wildtyps.

Die Bestimmung der Zeta-Carotin-Desaturase-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

Eingefrorenes Pflanzenmaterial wird durch intensives Mösern in flüssigem Stickstoff homogenisiert und mit Extraktionspuffer in einem Verhältnis von 1:1 bis 1:20 extrahiert. Das jeweilige Verhältnis richtet sich nach den Enzymaktivitäten in dem verfügbaren Pflanzenmaterial, sodaß eine Bestimmung und Quantifizierung der Enzymaktivitäten innerhalb des linearen Messbereiches möglicht ist. Typischerweise kann der Extraktionspuffer bestehen aus 50 mM HEPES-KOH (pH 7,4), 10 mM MgCl2, 10 mM KCl, 1 mM EDTA, 1 mM EGTA, 0,1 % (v/v) Triton X-100, 2 mM ε-Aminocapronsäure, 10 % Glyzerin, 5 mM KHCO3. Kurz vor der Extraktion wird 2 mM DTT und 0,5 mM PMSF zugegeben.

Analysen zur Bestimmung der ξ-Carotin-Desaturase (ZDS-Desaturase) können in 0.2 M Kaliumphosphat (pH 7.8, Puffervolumen von etwa 1 ml) durchgeführt werden. Die Anlysemethode dazu wurde von Breitenbach und Kollegen (Breitenbach, Kuntz, Takaichi und Sandmann: Catalytic properties of an expressed and purified higher plant type ξ-carotene desaturase from Capsicum annuum; European Journal of Biochemistry. 265(1):376-383, 1999 Oct) publiziert. Jeder Analyseansatz enthält 3 mg Phosphytidylcholin, das in 0,4 M Kaliumphosphatpuffer (pH 7,8) suspendiert ist, 5 ∝g ξ-Carotin oder Neurosporene, 0,02 % Butylhydroxytoluol, 10 ∞l Decyl-Plastochinon (1 mM methanolische Stammlösung) und Pflanzenextrakt. Das Volumen des Pflanzenextraktes muß der Menge an vorhandener ZDS-Desaturase-Aktivität angepasst werden, um Quantifizierungen in einem linearen Messbereich zu ermöglichen. Inkubationen erfolgen typischerweise für etwa 17 Stunden bei kräftigem Schütteln (200 Umdrehungen/Minute) bei etwa 28°C im Dunklen. Carotinoide werden durch Zugabe von 4 ml Aceton bei 50°C für 10 Minuten unter Schütteln extrahiert. Aus dieser Mischung werden die Carotinoide in eine Petroletherpahse (mit 10 % Diethylether) überführt. Die Dethy-

lether/Petroletherphase wird unter Stickstoff evaporiert, die Carotinoide wieder in 20 ∞l gelöst und mittels HPLC getrennt und quantifiziert.

Unter crtISO -Aktivität wird die Enzymaktivität eines crtISO-Proteins verstanden.

5

Unter einem crtlSO-Proteins wird ein Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, 7,9,7',9'-tetra-cis-Lycopin in all-trans-Lycopin umzuwandeln.

10 P

Dementsprechend wird unter crtISO-Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein b-Cyclase umgesetzte Menge 7,9,7',9'-tetra-cis-Lycopin bzw. gebildete Menge all-trans-Lycopin verstanden.

Bei einer erhöhten crtISO-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit durch das crtISO-Proteins die umgesetzte Menge 7,9,7',9'-tetra-cis-Lycopin bzw. die gebildete Menge all-trans-Lycopin erhöht.

15

Vorzugsweise beträgt diese Erhöhung der crtISO-Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt mindestens 100 %, bevorzugter mindestens 300 %, noch bevorzugter mindestens 500 %, insbesondere mindestens 600 % der crtISO-Aktivität des Wildtyps.

20

Die Bestimmung der crtlSO-Aktivität in erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen und in Wildtyp- bzw. Referenzpflanzen erfolgt vorzugsweise unter folgenden Bedingungen:

25

Eingefrorenes Pflanzenmaterial wird durch intensives Mösern in flüssigem Stickstoff homogenisiert und mit Extraktionspuffer in einem Verhältnis von 1:1 bis 1:20 extrahiert. Das jeweilige Verhältnis richtet sich nach den Enzymaktivitäten in dem verfügbaren Pflanzenmaterial, sodaß eine Bestimmung und Quantifizierung der Enzymaktivitäten innerhalb des linearen Messbereiches möglicht ist. Typischerweise kann der Extraktionspuffer bestehen aus 50 mM HEPES-KOH (pH 7,4), 10 mM MgCl2, 10 mM KCl, 1 mM EDTA, 1 mM EGTA, 0,1 % (v/v) Triton X-100, 2 mM ε-Aminocapronsäure, 10 % Glyzerin, 5 mM KHCO3. Kurz vor der Extraktion wird 2 mM DTT und 0,5 mM PMSF zugegeben.

35

30

Unter FtsZ-Aktivität wird die physiologische Aktivität eines FtsZ-Proteins verstanden.

Unter einem FtsZ-Protein wird ein Protein verstanden, das an der Zellteilungs und Plastidenteilungs fördernde Wirkung hat und Homologien zu Tubulinproteinen aufweist.

Unter MinD -Aktivität wird die physiologische Aktivität eines MinD -Proteins verstanden. 5

Unter einem MinD -Protein wird ein Protein verstanden, das eine multifunktionele Rolle bei der Zellteilung aufweist. Es ist eine Membran-assoziierte ATPase und kann innerhalb der Zelle eine oszillierende Bewegung von Pol zu Pol zeigen.

10

15

20

25

Weiterhin kann die Erhöhung der Aktivität von Enzymen des Nicht-Mevalonatweges zu einer weiteren Erhöhung des gewünschten Ketocarotenoid-Endproduktes führen. Beipiele hierfür sind die 4-Diphosphocytidyl-2-C-Methyl-D-Erythritol-Synthase, die 4-Diphosphocytidyl-2-C-Methyl-D-Erythritol-Kinase und die 2-C-Methyl-D-Erythritol-2,4cyclodiphoshat-Synthase. Durch Änderungen der Genexpression der entsprechenden Gene kann die Aktivität der genannten Enzyme erhöht werden. Die veränderten Konzentrationen der relavanten Proteine können standardgemäß mittels Antikörpern und entsprechenden Blotting-techniken nachgewiesen werden. Die Erhöhung der HMG-CoA-Reduktase-Aktivität und/oder (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Aktivität und/oder 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität und/oder 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Aktivität und/oder Isopentenyl-Diphosphat-∆-Isomerase-Aktivität und/oder Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität und/oder Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität und/oder Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität und/oder Phytoen-Synthase-Aktivität und/oder Phytoen-Desaturase-Aktivität und/oder Zeta-Carotin-Desaturase-Aktivität und/oder crtlSO-Aktivität und/oder FtsZ-Aktivität und/oder MinD-Aktivität kann durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Ausschalten von hemmenden Regulationsmechanismen auf Expressions- und Proteinebene oder durch Erhöhung der Genexpression von Nukleinsäuren kodierend eine HMG-CoA-Reduktase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase und/oder Nuk-30 leinsäuren kodierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Isopentenyl-Diphosphat-∆-Isomerase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Farnesyl-Diphosphat-Synthase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Ge-35

ranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Phytoen-Synthase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Phytoen-Desaturase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Zeta-Carotin-Desaturase und/oder Nukleinsäuren kodierend ein crtlSO-Protein und/oder Nukleinsäuren kodierend ein FtsZ-Protein und/oder Nukleinsäuren kodierend ein MinD-Protein gegenüber dem Wildtyp.

Die Erhöhung der Genexpression der Nukleinsäuren kodierend eine HMG-CoA-Reduktase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-10 Phosphat-Reduktoisomerase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Isopentenyl-Diphosphat-Δ-Isomerase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Farnesyl-Diphosphat-Synthase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Phytoen-Synthase und/oder Nukleinsäuren 15 kodierend eine Phytoen-Desaturase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Zeta-Carotin-Desaturase und/oder Nukleinsäuren kodierend ein crtlSO-Protein und/oder Nukleinsäuren kodierend ein FtsZ-Protein und/oder Nukleinsäuren kodierend ein MinD-Protein gegenüber dem Wildtyp kann ebenfalls durch verschiedene Wege erfolgen, beispielsweise durch Induzierung des HMG-CoA-Reduktase-Gens und/oder (E)-4-20 Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Gens und/oder 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Gens und/oder 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Gens und/oder Isopentenyl-Diphosphat-Δ-Isomerase-Gens und/oder Geranyl-Diphosphat-Synthase-Gens und/oder Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Gens und/oder Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase-Gens und/oder Phy-25 toen-Synthase-Gens und/oder Phytoen-Desaturase-Gens und/oder Zeta-Carotin-Desaturase-Gens und/oder crtlSO-Gens und/oder FtsZ-Gens und/oder MinD-Gens durch Aktivatoren oder durch Einbringen von einer oder mehrerer Kopien des HMG-CoA-Reduktase-Gens und/oder (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-30 Reduktase-Gens und/oder 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Gens und/oder 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Gens und/oder Isopentenyl-Diphosphat-Δ-Isomerase-Gens und/oder Geranyl-Diphosphat-Synthase-Gens und/oder Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Gens und/oder Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase-Gens und/oder Phytoen-Synthase-Gens und/oder Phytoen-Desaturase-Gens und/oder 35 Zeta-Carotin-Desaturase-Gens und/oder crtISO-Gens und/oder FtsZ-Gens und/oder

10

15

20

25

30

35

MinD-Gens, also durch Einbringen mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine HMG-CoA-Reduktase und/oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase und/oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase und/oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase und/oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Isopentenyl-Diphosphat-Δ-Isomerase und/oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Farnesyl-Diphosphat-Synthase und/oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Phytoen-Synthase und/oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Zeta-Carotin-Desaturase und/oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend ein Zeta-Carotin-Desaturase und/oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend ein crtISO-Protein und/oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend ein FtsZ-Protein und/oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend ein FtsZ-Protein und/oder mindestens einer Nukleinsäure kodierend ein Pflanze.

Unter Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure codierend eine HMG-CoA-Reduktase und/oder (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase und/oder 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase und/oder 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase und/oder Isopentenyl-Diphosphat-∆-Isomerase und/oder Geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder Farnesyl-Diphosphat-Synthase und/oder Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder Phytoen-Synthase und/oder Phytoen-Desaturase und/oder Zeta-Carotin-Desaturase und/oder ein crtISO-Protein und/oder FtsZ-Protein und/oder MinD-Protein wird erfindungsgemäß auch die Manipulation der Expression der Pflanzen eigenen, endogenen HMG-CoA-Reduktase und/oder (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase und/oder 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase und/oder 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase und/oder Isopentenyl-Diphosphat-Δ-Isomerase und/oder Geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder Farnesyl-Diphosphat-Synthase und/oder Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder Phytoen-Synthase und/oder Phytoen-Desaturase und/oder Zeta-Carotin-Desaturase und/oder des Pflanzen eigenen crtlSO-Proteins und/oder FtsZ-Proteins und/oder MinD-Proteins verstanden.

Dies kann beispielsweise durch Veränderung der entsprechenden Promotor DNA-Sequenz erreicht werden. Eine solche Veränderung, die eine erhöhte Expressionsrate des Gens zur Folge hat, kann beispielsweise durch Deletion oder Insertion von DNA Sequenzen erfolgen.

In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine HMG-CoA-Reduktase und/oder die Erhöhung der Ge-5 nexpression einer Nukleinsäure kodierend eine (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase und/oder die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase und/oder die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase und/oder die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure ko-10 dierend eine Isopentenyl-Diphosphat-Δ-Isomerase und/oder die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Farnesyl-Diphosphat-Synthase und/oder die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder die Erhöhung der 15 Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Phytoen-Synthase und/oder die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Phytoen-Desaturase und/oder die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend eine Zeta-Carotin-Desaturase und/oder die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend ein crtISO-Protein und/oder die Erhöhung der Genexpression einer Nuklein-20 säure kodierend ein FtsZ-Protein und/oder die Erhöhung der Genexpression einer Nukleinsäure kodierend ein MinD-Protein durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine HMG-CoA-Reduktase und/oder durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase und/oder durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend 25 eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase und/oder durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase und/oder durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Isopentenyl-Diphosphat-∆-Isomerase und/oder durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder durch Ein-30 bringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Farnesyl-Diphosphat-Synthase und/oder durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Phytoen-Synthase und/oder durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Phytoen-Desaturase und/oder durch 35

10

Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend eine Zeta-Carotin-Desaturase und/oder durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend ein crtISO-Protein und/oder durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend ein FtsZ-Protein und/oder durch Einbringen von mindestens einer Nukleinsäure kodierend ein MinD-Protein in die Pflanze.

Dazu kann prinzipiell jedes HMG-CoA-Reduktase-Gen bzw. (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Gen bzw. 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Gen bzw. 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Gen bzw. Isopentenyl-Diphosphat-Δ-Isomerase-Gen bzw. Geranyl-Diphosphat-Synthase-Gen bzw. Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Gen bzw. Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase-Gen bzw. Phytoen-Synthase-Gen bzw. Phytoen-Desaturase-Gen bzw. Zeta-Carotin-Desaturase-Gen bzw. crtISO-Gen bzw. FtsZ-Gen bzw. MinD-Gen verwendet werden.

Bei genomischen HMG-CoA-Reduktase-Sequenzen bzw. (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Sequenzen bzw. 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Sequenzen bzw. 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Redukto-isomerase-Sequenzen bzw. Isopentenyl-Diphosphat-Δ-Isomerase-Sequenzen bzw. Geranyl-Diphosphat-Synthase-Sequenzen bzw. Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Sequenzen bzw. Phytoen-Synthase-Sequenzen bzw. Phytoen-Desaturase-Sequenzen bzw. Zeta-Carotin-Desaturase-Sequenzen bzw. crtISO-Sequenzen bzw. FtsZ-Sequenzen bzw. MinD-Sequenzen aus eukaryontischen Quellen, die Introns enthalten, sind für den Fall das die Wirtspflanze nicht in der Lage ist oder nicht in die Lage versetzt werden kann,
die entsprechenden Proteine zu exprimieren, bevorzugt bereits prozessierte Nukleinsäuresequenzen, wie die entsprechenden cDNAs zu verwenden.

In den erfindungsgemäßen bevorzugten transgenen Pflanzen liegt also in dieser bevorzugten Ausführungsform gegenüber dem Wildtyp mindestens ein weiteres HMG-CoA-Reduktase-Gen und/oder (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Gen und/oder 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Gen und/oder 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Gen und/oder Isopentenyl-Diphosphat-Δ-Isomerase-Gen und/oder Geranyl-Diphosphat-Synthase-Gen und/oder Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Gen und/oder Geranyl-Diphosphat-Synthase-Gen und/oder Gen und/oder Phytoen-Synthase-Gen und/oder Phytoen-Desaturase-Gen und/oder

Zeta-Carotin-Desaturase-Gen und/oder crtISO-Gen und/oder FtsZ-Gen und/oder MinD-Gen vor.

In dieser bevorzugten Ausführungsform weist die genetisch veränderte Pflanze beispielsweise mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine HMG-CoA-5 Reduktase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine HMG-CoA-Reduktase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine 1-Deoxy-10 D-Xylose-5-Phosphat-Synthase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, ko-15 dierend eine Isopentenyl-Diphosphat-∆-Isomerase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Isopentenyl-Diphosphat-∆-Isomerase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine Geranyl-Diphosphat-Synthase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine Farnesyl-20 Diphosphat-Synthase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Farnesyl-Diphosphat-Synthase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine Phytoen-Synthase oder mindes-25 tens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Phytoen-Synthase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine Phytoen-Desaturase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Phytoen-Desaturase und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend eine Zeta-Carotin-Desaturase oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine Zeta-Carotin-Desaturase 30 und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend ein crtlSO-Protein oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend ein crtISO-Protein und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend ein FtsZ-Protein oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend eine FtsZ-Protein und/oder mindestens eine exogene Nukleinsäure, kodierend ein MinD-Protein oder mindestens zwei endogene Nukleinsäuren, kodierend ein MinD-Protein auf.

Beispiele für HMG-CoA-Reduktase-Gene sind:

5

Eine Nukleinsäure, kodierend eine HMG-CoA-Reduktase aus Arabidopsis thaliana, Accession NM_106299; (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 111, Protein: SEQ ID NO: 112),

sowie weitere HMG-CoA-Reduktase -Gene aus anderen Organismen mit den folgenden Accession Nummern:

P54961, P54870, P54868, P54869, O02734, P22791, P54873, P54871, P23228, P13704, P54872, Q01581, P17425, P54874, P54839, P14891, P34135, O64966, P29057, P48019, P48020, P12683, P43256, Q9XEL8, P34136, O64967, P29058, P48022, Q41437, P12684, Q00583, Q9XHL5, Q41438, Q9YAS4, O76819, O28538, Q9Y7D2, P54960, O51628, P48021, Q03163, P00347, P14773, Q12577, Q59468, P04035, O24594, P09610, Q58116, O26662, Q01237, Q01559, Q12649, O74164, O59469, P51639, Q10283, O08424, P20715, P13703, P13702, Q96UG4, Q8SQZ9,

20 Q84LS3, Q9Z9N4, Q9KLM0

Beispiele für (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Gene sind:

O15888, Q9TUM4, P93514, Q39628, P93081, P93080, Q944T9, Q40148, Q84MM0,

Eine Nukleinsäure, kodierend eine (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-25 Reduktase aus Arabidopsis thaliana (lytB/ISPH), ACCESSION AY168881, (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 113, Protein: SEQ ID NO:114),

sowie weitere (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase --Gene aus anderen Organismen mit den folgenden Accession Nummern:

30

T04781, AF270978_1, NP_485028.1, NP_442089.1, NP_681832.1, ZP_00110421.1, ZP_00071594.1, ZP_00114706.1, ISPH_SYNY3, ZP_00114087.1, ZP_00104269.1, AF398145_1, AF398146_1, AAD55762.1, AF514843_1, NP_622970.1, NP_348471.1, NP_562001.1, NP_223698.1, NP_781941.1, ZP_00080042.1, NP_859669.1, NP_214191.1, ZP_00086191.1, ISPH_VIBCH, NP_230334.1, NP_742768.1,

35 NP_214191.1, ZP_00086191.1, ISPH_VIBCH, NP_230334.1, NP_742768.1, NP_302306.1, ISPH_MYCLE, NP_602581.1, ZP_00026966.1, NP_520563.1,

NP_253247.1, NP_282047.1, ZP_00038210.1, ZP_00064913.1, CAA61555.1, ZP_00125365.1, ISPH_ACICA, EAA24703.1, ZP_00013067.1, ZP_00029164.1, NP_790656.1, NP_217899.1, NP_641592.1, NP_636532.1, NP_719076.1, NP_660497.1, NP_422155.1, NP_715446.1, ZP_00090692.1, NP_759496.1, ISPH_BURPS, ZP_00129657.1, NP_215626.1, NP_335584.1, ZP_00135016.1, NP_789585.1, NP_787770.1, NP_769647.1, ZP_00043336.1, NP_242248.1, ZP_00008555.1, NP_246603.1, ZP_00030951.1, NP_670994.1, NP_404120.1, NP_540376.1, NP_733653.1, NP_697503.1, NP_840730.1, NP_274828.1, NP_796916.1, ZP_00123390.1, NP_824386.1, NP_737689.1, ZP_00021222.1, NP_757521.1, NP_390395.1, ZP_00133322.1, CAD76178.1, NP_600249.1, NP_454660.1, NP_712601.1, NP_385018.1, NP_751989.1

Beispiele für 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase -Gene sind:

- Eine Nukleinsäure, kodierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase aus Lycopersicon esculentum, ACCESSION #AF143812 (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 115, Protein: SEQ ID NO: 116),
- sowie weitere 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase –Gene aus anderen Organismen mit den folgenden Accession Nummern:
 AF143812_1, DXS_CAPAN, CAD22530.1, AF182286_1, NP_193291.1, T52289,
 AAC49368.1, AAP14353.1, D71420, DXS_ORYSA, AF443590_1, BAB02345.1,
 CAA09804.2, NP_850620.1, CAD22155.2, AAM65798.1, NP_566686.1, CAD22531.1,
 AAC33513.1, CAC08458.1, AAG10432.1, T08140, AAP14354.1, AF428463_1,
- ZP_00010537.1, NP_769291.1, AAK59424.1, NP_107784.1, NP_697464.1, NP_540415.1, NP_196699.1, NP_384986.1, ZP_00096461.1, ZP_00013656.1, NP_353769.1, BAA83576.1, ZP_00005919.1, ZP_00006273.1, NP_420871.1, AAM48660.1, DXS_RHOCA, ZP_00045608.1, ZP_00031686.1, NP_841218.1, ZP_00022174.1, ZP_00086851.1, NP_742690.1, NP_520342.1, ZP_00082120.1,
- 30 NP_790545.1, ZP_00125266.1, CAC17468.1, NP_252733.1, ZP_00092466.1, NP_439591.1, NP_414954.1, NP_752465.1, NP_622918.1, NP_286162.1, NP_836085.1, NP_706308.1, ZP_00081148.1, NP_797065.1, NP_213598.1, NP_245469.1, ZP_00075029.1, NP_455016.1, NP_230536.1, NP_459417.1, NP_274863.1, NP_283402.1, NP_759318.1, NP_406652.1, DXS_SYNLE,
- 35 DXS_SYNP7, NP_440409.1, ZP_00067331.1, ZP_00122853.1, NP_717142.1,

ZP_00104889.1, NP_243645.1, NP_681412.1, DXS_SYNEL, NP_637787.1, DXS_CHLTE, ZP_00129863.1, NP_661241.1, DXS_XANCP, NP_470738.1, NP_484643.1, ZP_00108360.1, NP_833890.1, NP_846629.1, NP_658213.1, NP_642879.1, ZP_00039479.1, ZP_00060584.1, ZP_00041364.1, ZP_00117779.1, NP 299528.1

Beispiele für 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Gene sind:

Eine Nukleinsäure, kodierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase aus Arabidopsis thaliana, ACCESSION #AF148852, (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 137, 10 Protein: SEQ ID NO: 138),

sowie weitere 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Gene aus anderen Organismen mit den folgenden Accession Nummern:

15

AF148852, AY084775, AY054682, AY050802, AY045634, AY081453, AY091405, AY098952, AJ242588, AB009053, AY202991, NP_201085.1, T52570, AF331705_1, BAB16915.1, AF367205_1, AF250235_1, CAC03581.1, CAD22156.1, AF182287_1, DXR_MENPI, ZP_00071219.1, NP_488391.1, ZP_00111307.1, DXR_SYNLE,

AAP56260.1, NP_681831.1, NP_442113.1, ZP_00115071.1, ZP_00105106.1, 20 ZP_00113484.1, NP_833540.1, NP_657789.1, NP_661031.1, DXR_BACHD, NP_833080.1, NP_845693.1, NP_562610.1, NP_623020.1, NP_810915.1, NP_243287.1, ZP_00118743.1, NP_464842.1, NP_470690.1, ZP_00082201.1, NP_781898.1, ZP_00123667.1, NP_348420.1, NP_604221.1, ZP_00053349.1,

ZP_00064941.1, NP_246927.1, NP_389537.1, ZP_00102576.1, NP_519531.1, 25 AF124757_19, DXR_ZYMMO, NP_713472.1, NP_459225.1, NP_454827.1, ZP_00045738.1, NP_743754.1, DXR_PSEPK, ZP_00130352.1, NP_702530.1, NP_841744.1, NP_438967.1, AF514841_1, NP_706118.1, ZP_00125845.1, NP_404661.1, NP_285867.1, NP_240064.1, NP_414715.1, ZP_00094058.1,

NP_791365.1, ZP_00012448.1, ZP_00015132.1, ZP_00091545.1, NP_629822.1, 30 NP_771495.1, NP_798691.1, NP_231885.1, NP_252340.1, ZP_00022353.1, NP_355549.1, NP_420724.1, ZP_00085169.1, EAA17616.1, NP_273242.1, NP_219574.1, NP_387094.1, NP_296721.1, ZP_00004209.1, NP_823739.1, NP_282934.1, BAA77848.1, NP_660577.1, NP_760741.1, NP_641750.1,

NP_636741.1, NP_829309.1, NP_298338.1, NP_444964.1, NP_717246.1, NP_224545.1, ZP_00038451.1, DXR_KITGR, NP_778563.1.

Beispiele für Isopentenyl-Diphosphat-Δ-Isomerase-Gene sind:

5

10

Eine Nukleinsäure, kodierend eine Isopentenyl-Diphosphat-Δ-Isomerase aus Adonis palaestina clone ApIPI28, (ipiAa1), ACCESSION #AF188060, veröffentlicht durch Cunningham,F.X. Jr. and Gantt,E.: Identification of multi-gene families encoding isopentenyl diphosphate isomerase in plants by heterologous complementation in Escherichia coli, Plant Cell Physiol. 41 (1), 119-123 (2000) (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 117, Protein: SEQ ID NO: 118),

sowie weitere Isopentenyl-Diphosphat-∆-Isomerase–Gene aus anderen Organismen mit den folgenden Accession Nummern:

15

30

Q38929, O48964, Q39472, Q13907, O35586, P58044, O42641, O35760, Q10132, P15496, Q9YB30, Q8YNH4, Q42553, O27997, P50740, O51627, O48965, Q8KFR5, Q39471, Q39664, Q9RVE2, Q01335, Q9HHE4, Q9BXS1, Q9KWF6, Q9CIF5, Q88WB6, Q92BX2, Q8Y7A5, Q8TT35 Q9KK75, Q8NN99, Q8XD58, Q8FE75, Q46822, Q9HP40, P72002, P26173, Q9Z5D3, Q8Z3X9, Q8ZM82, Q9X7Q6, O13504, Q9HFW8, Q8NJL9, Q9UUQ1, Q9NH02, Q9M6K9, Q9M6K5, Q9FXR6, O81691, Q9S7C4, Q8S3L8, Q9M592, Q9M6K3, Q9M6K7, Q9FV48, Q9LLB6, Q9AVJ1, Q9AVG8, Q9M6K6, Q9AVJ5, Q9M6K2, Q9AYS5, Q9M6K8, Q9AVG7, Q8S3L7, Q8W250, Q94IE1, Q9AVI8, Q9AYS6, Q9SAY0, Q9M6K4, Q8GVZ0, Q84RZ8, Q8KZ12, Q8KZ66, Q8FND7, Q88QC9, Q8BFZ6, BAC26382, CAD94476.

Beispiele für Geranyl-Diphosphat-Synthase -Gene sind:

Eine Nukleinsäure, kodierend eine Geranyl-Diphosphat-Synthase aus Arabidopsis thaliana, ACCESSION #Y17376, Bouvier,F., Suire,C., d'Harlingue,A., Backhaus,R.A. and Camara,B.; Molecular cloning of geranyl diphosphate synthase and compartmentation of monoterpene synthesis in plant cells, Plant J. 24 (2), 241-252 (2000) (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 119, Protein: SEQ ID NO: 120),

sowie weitere Geranyl-Diphosphat-Synthase-Gene aus anderen Organismen mit den folgenden Accession Nummern:

Q9FT89, Q8LKJ2, Q9FSW8, Q8LKJ3, Q9SBR3, Q9SBR4, Q9FET8, Q8LKJ1, Q84LG1, Q9JK86

Beispiele für Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Gene sind:

5

10

Eine Nukleinsäure, kodierend eine Farnesyl-Diphosphat-Synthase aus Arabidopsis thaliana (FPS1), ACCESSION #U80605, veröffentlicht durch Cunillera, N., Arro, M., Delourme, D., Karst, F., Boronat, A. und Ferrer, A.: Arabidopsis thaliana contains two differentially expressed farnesyl-diphosphate synthase genes, J. Biol. Chem. 271 (13), 7774-7780 (1996), (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 121, Protein: SEQ ID NO:122),

sowie weitere Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Gene aus anderen Organismen mit den folgenden Accession Nummern:

15 P53799, P37268, Q02769, Q09152, P49351, O24241, Q43315, P49352, O24242, P49350, P08836, P14324, P49349, P08524, O66952, Q08291, P54383, Q45220, P57537, Q8K9A0, P22939, P45204, O66126, P55539, Q9SWH9, Q9AVI7, Q9FRX2, Q9AYS7, Q94IE8, Q9FXR9, Q9ZWF6, Q9FXR8, Q9AR37, O50009, Q94IE9, Q8RVK7, Q8RVQ7, O04882, Q93RA8, Q93RB0, Q93RB4, Q93RB5, Q93RB3, Q93RB1, 20 Q93RB2, Q920E5.

Beispiele für Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase -Gene sind:

25

Eine Nukleinsäure, kodierend eine Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase aus Sinaps alba, ACCESSION #X98795, veröffentlicht durch Bonk, M., Hoffmann, B., Von Lintig, J., Schledz, M., Al-Babili, S., Hobeika, E., Kleinig, H. and Beyer, P.: Chloroplast import of four carotenoid biosynthetic enzymes in vitro reveals differential fates prior to membrane binding and oligomeric assembly, Eur. J. Biochem. 247 (3), 942-950 (1997), (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 123, Protein: SEQ ID NO:124),

30

sowie weitere Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase-Gene aus anderen Organismen mit den folgenden Accession Nummern:

P22873, P34802, P56966, P80042, Q42698, Q92236, O95749, Q9WTN0, Q50727, 35 P24322. P39464, Q9FXR3, Q9AYN2, Q9FXR2, Q9AVG6, Q9FRW4, Q9SXZ5. Q9AVJ7, Q9AYN1, Q9AVJ4, Q9FXR7, Q8LSC5, Q9AVJ6, Q8LSC4, Q9AVJ3.

Q9SSU0, Q9SXZ6, Q9SST9, Q9AVJ0, Q9AVI9, Q9FRW3, Q9FXR5, Q94IF0, Q9FRX1, Q9K567, Q93RA9, Q93QX8, CAD95619, EAA31459

Beispiele für Phytoen-Synthase -Gene sind:

5

10

Eine Nukleinsäure, kodierend eine Phytoen-Synthase aus Erwinia uredovora, ACCES-SION # D90087; veröffentlicht durch Misawa, N., Nakagawa, M., Kobayashi, K., Yamano,S., Izawa,Y.,Nakamura,K. und Harashima,K.: Elucidation of the Erwinia uredovora carotenoid biosynthetic pathway by functional analysis of gene products expressed in Escherichia coli; J. Bacteriol. 172 (12), 6704-6712 (1990), (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 125, Protein: SEQ ID NO: 126),

sowie weitere Phytoen-Synthase -Gene aus anderen Organismen mit den folgenden Accession Nummern:

15

30

35

CAB39693, BAC69364, AAF10440, CAA45350, BAA20384, AAM72615, BAC09112, CAA48922, P_001091, CAB84588, AAF41518, CAA48155, AAD38051, AAF33237, AAG10427, AAA34187, BAB73532, CAC19567, AAM62787, CAA55391, AAB65697, AAM45379, CAC27383, AAA32836, AAK07735, BAA84763, P_000205, AAB60314, P_001163, P_000718, AAB71428, AAA34153, AAK07734, CAA42969, CAD76176, 20 CAA68575, P_000130, P_001142, CAA47625, CAA85775, BAC14416, CAA79957, BAC76563, P_000242, P_000551, AAL02001, AAK15621, CAB94795, AAA91951, P_000448

Beispiele für Phytoen-Desaturase-Gene sind: 25

> Eine Nukleinsäure, kodierend eine Phytoen-Desaturase aus Erwinia uredovora, AC-CESSION # D90087; veröffentlicht durch Misawa, N., Nakagawa, M., Kobayashi, K., Yamano, S., Izawa, Y., Nakamura, K. und Harashima, K.: Elucidation of the Erwinia uredovora carotenoid biosynthetic pathway by functional analysis of gene products expressed in Escherichia coli; J. Bacteriol. 172 (12), 6704-6712 (1990), (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 127, Protein: SEQ ID NO: 128),

sowie weitere Phytoen-Desaturase -Gene aus anderen Organismen mit den folgenden Accession Nummern:

AAL15300, A39597, CAA42573, AAK51545, BAB08179, CAA48195, BAB82461, AAK92625, CAA55392, AAG10426, AAD02489, AAO24235, AAC12846, AAA99519, AAL38046, CAA60479, CAA75094, ZP_001041, ZP_001163, CAA39004, CAA44452, ZP_001142, ZP_000718, BAB82462, AAM45380, CAB56040, ZP_001091, BAC09113, AAP79175, AAL80005, AAM72642, AAM72043, ZP_000745, ZP_001141, BAC07889, 5 CAD55814, ZP_001041, CAD27442, CAE00192, ZP_001163, ZP_000197, BAA18400, AAG10425, ZP_001119, AAF13698, 2121278A, AAB35386, AAD02462, BAB68552, CAC85667, AAK51557, CAA12062, AAG51402, AAM63349, AAF85796, BAB74081, AAA91161, CAB56041, AAC48983, AAG14399, CAB65434, BAB73487, ZP_001117, ZP_000448, CAB39695, CAD76175, BAC69363, BAA17934, ZP_000171, AAF65586, 10 ZP_000748, BAC07074, ZP_001133, CAA64853, BAB74484, ZP_001156, AAF23289, AAG28703, AAP09348, AAM71569, BAB69140, ZP_000130, AAF41516, AAG18866, CAD95940, NP_656310, AAG10645, ZP_000276, ZP_000192, ZP_000186, AAM94364, EAA31371, ZP_000612, BAC75676, AAF65582

15

20

25

Beispiele für Zeta-Carotin-Desaturase-Gene sind:

Eine Nukleinsäure, kodierend eine Zeta-Carotin-Desaturase aus Narcissus pseudonarcissus, ACCESSION #AJ224683, veröffentlicht durch Al-Babili,S., Oelschlegel,J. and Beyer,P.: A cDNA encoding for beta carotene desaturase (Accession No.AJ224683) from Narcissus pseudonarcissus L.. (PGR98-103), Plant Physiol. 117, 719-719 (1998), (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 129, Protein: SEQ ID NO: 130),

sowie weitere Zeta-Carotin-Desaturase-Gene aus anderen Organismen mit den folgenden Accession Nummern:

Q9R6X4, Q38893, Q9SMJ3, Q9SE20, Q9ZTP4, O49901, P74306, Q9FV46, Q9RCT2, ZDS_NARPS, BAB68552.1, CAC85667.1, AF372617_1, ZDS_TARER, CAD55814.1, CAD27442.1, 2121278A, ZDS_CAPAN, ZDS_LYCES, NP_187138.1, AAM63349.1, ZDS_ARATH, AAA91161.1, ZDS_MAIZE, AAG14399.1, NP_441720.1, NP_486422.1, ZP_00111920.1, CAB56041.1, ZP_00074512.1, ZP_00116357.1, NP_681127.1, ZP_00114185.1, ZP_00104126.1, CAB65434.1, NP_662300.1

Beispiele für crtlSO-Gene sind:

30

Eine Nukleinsäure, kodierend eine crtISO aus Lycopersicon esculentum; ACCESSION #AF416727, veröffentlicht durch Isaacson, T., Ronen, G., Zamir, D. and Hirschberg, J.: Cloning of tangerine from tomato reveals a carotenoid isomerase essential for the production of beta-carotene and xanthophylls in plants; Plant Cell 14 (2), 333-342 (2002), (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 131, Protein: SEQ ID NO:132),

sowie weitere crtISO -Gene aus anderen Organismen mit den folgenden Accession Nummern:

10 AAM53952

5

Beispiele für FtsZ-Gene sind:

Eine Nukleinsäure, kodierend eine FtsZ aus Tagetes erecta, ACCESSION #AF251346, veröffentlicht durch Moehs,C.P., Tian,L., Osteryoung,K.W. and Dellapenna,D.: Analysis of carotenoid biosynthetic gene expression during marigold petal development Plant Mol. Biol. 45 (3), 281-293 (2001), (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 133, Protein: SEQ ID NO: 134),

20 sowie weitere FtsZ –Gene aus anderen Organismen mit den folgenden Accession Nummern:

CAB89286.1, AF205858_1, NP_200339.1, CAB89287.1, CAB41987.1, AAA82068.1, T06774,AF383876_1, BAC57986.1, CAD22047.1, BAB91150.1, ZP_00072546.1, NP_440816.1, T51092, NP_683172.1, BAA85116.1, NP_487898.1, JC4289, 25 BAA82871.1, NP_781763.1, BAC57987.1, ZP_00111461.1, T51088, NP_190843.1, ZP_00060035.1, NP_846285.1, AAL07180.1, NP_243424.1, NP_833626.1, AAN04561.1, AAN04557.1, CAD22048.1, T51089, NP_692394.1, NP_623237.1, NP_565839.1, T51090, CAA07676.1, NP_113397.1, T51087, CAC44257.1, E84778, 30 ZP_00105267.1, BAA82091.1, ZP_00112790.1, BAA96782.1, NP_348319.1, NP_471472.1, ZP_00115870.1, NP_465556.1, NP_389412.1, BAA82090.1, NP_562681.1, AAM22891.1, NP_371710.1, NP_764416.1, CAB95028.1, FTSZ_STRGR, AF120117_1, NP_827300.1, JE0282, NP_626341.1, AAC45639.1, NP_785689.1, NP_336679.1, NP_738660.1, ZP_00057764.1, AAC32265.1, NP_814733.1, FTSZ_MYCKA, NP_216666.1, CAA75616.1, NP_301700.1, 35 NP 601357.1, ZP_00046269.1, CAA70158.1, ZP_00037834.1, NP 268026.1.

FTSZ_ENTHR, NP_787643.1, NP_346105.1, AAC32264.1, JC5548, AAC95440.1, NP_710793.1, NP_687509.1, NP_269594.1, AAC32266.1, NP_720988.1, NP_657875.1, ZP_00094865.1, ZP_00080499.1, ZP_00043589.1, JC7087, NP_660559.1, AAC46069.1, AF179611_14, AAC44223.1, NP_404201.1.

5

Beispiele für MinD -Gene sind:

Eine Nukleinsäure, kodierend eine MinD aus Tagetes erecta, ACCESSION #AF251019, veröffentlicht durch Moehs, C.P., Tian, L., Osteryoung, K.W. und Dellapenna, D.: Analysis of carotenoid biosynthetic gene expression during marigold petal development; Plant Mol. Biol. 45 (3), 281-293 (2001), (Nukleinsäure: SEQ ID NO: 135, Protein: SEQ ID NO: 136),

sowie weitere MinD -Gene mit den folgenden Accession Nummern:

15

```
NP_197790.1, BAA90628.1, NP_038435.1, NP_045875.1, AAN33031.1,
     NP_050910.1, CAB53105.1, NP_050687.1, NP_682807.1, NP_487496.1,
     ZP_00111708.1, ZP_00071109.1, NP_442592.1, NP_603083.1, NP_782631.1.
     ZP_00097367.1, ZP_00104319.1, NP_294476.1, NP_622555.1, NP_563054.1,
20
     NP_347881.1, ZP_00113908.1, NP_834154.1, NP_658480.1, ZP_00059858.1,
     NP_470915.1, NP_243893.1, NP_465069.1, ZP_00116155.1, NP_390677.1,
     NP_692970.1, NP_298610.1, NP_207129.1, ZP_00038874.1, NP_778791.1,
     NP_223033.1, NP_641561.1, NP_636499.1, ZP_00088714.1, NP_213595.1,
     NP_743889.1, NP_231594.1, ZP_00085067.1, NP_797252.1, ZP_00136593.1,
25
     NP_251934.1, NP_405629.1, NP_759144.1, ZP_00102939.1, NP_793645.1,
     NP_699517.1, NP_460771.1, NP_860754.1, NP_456322.1, NP_718163.1,
     NP_229666.1, NP_357356.1, NP_541904.1, NP_287414.1, NP_660660.1,
     ZP_00128273.1, NP_103411.1, NP_785789.1, NP_715361.1, AF149810_1,
     NP_841854.1, NP_437893.1, ZP_00022726.1, EAA24844.1, ZP_00029547.1,
30
     NP_521484.1, NP_240148.1, NP_770852.1, AF345908_2, NP_777923.1.
     ZP_00048879.1, NP_579340.1, NP_143455.1, NP_126254.1, NP_142573.1,
     NP_613505.1, NP_127112.1, NP_712786.1, NP_578214.1, NP_069530.1,
     NP_247526.1, AAA85593.1, NP_212403.1, NP_782258.1, ZP_00058694.1.
     NP_247137.1, NP_219149.1, NP_276946.1, NP_614522.1, ZP_00019288.1.
35
     CAD78330.1
```

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als HMG-CoA-Reduktase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 112 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 112, und die die enzymatische Eigenschaft einer HMG-CoA-Reduktase aufweisen.

10 Weitere Beispiele für HMG-CoA-Reduktasen und HMG-CoA-Reduktase—Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID NO: 112 leicht auffinden.

15

20

25

Weitere Beispiele für HMG-CoA-Reduktasen und HMG-CoA-Reduktase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 111 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der HMG-CoA-Reduktase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der HMG-CoA-Reduktase der Sequenz SEQ ID NO: 112.

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

- 30 Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.
- In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 111 in den Organismus ein.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 114 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70%, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 114, und die die enzymatische Eigenschaft einer (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-

10 Reduktase aufweisen.

Weitere Beispiele für (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktasen und (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase—Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID NO: 114 leicht auffinden.

Weitere Beispiele für (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktasen und (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase—Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 113 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs— und PCR—Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

25

15

20

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase der Sequenz SEQ ID NO: 114.

30

35

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand

von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 113 in den Organismus ein.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als (1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 116 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70%, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 116, und die die enzymatische Eigenschaft einer (1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase aufweisen.

15

20

25

30

35

10

5

Weitere Beispiele für (1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthasen und (1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rück-übersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID NO: 116 leicht auffinden.

Weitere Beispiele für (1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthasen und (1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase—Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 115 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs— und PCR—Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der (1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der (1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase der Sequenz SEQ ID NO: 116.

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

5

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 115 in den Organismus ein.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 138 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 138, und die die enzymatische Eigenschaft einer 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase aufweisen.

Weitere Beispiele für 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerasen und 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID NO: 138 leicht auffinden.

25

30

35

20

Weitere Beispiele für 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerasen und 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 137 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase der Sequenz SEQ ID NO: 138.

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, ent-10 haltend die Sequenz SEQ ID NO: 137 in den Organismus ein.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als Isopentenyl-D-Isomerase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 118 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 118, und die die enzymatische Eigenschaft einer Isopentenyl-D-Isomerase aufweisen.

20

25

30

35

15

5

Weitere Beispiele für Isopentenyl-D-Isomerasen und Isopentenyl-D-Isomerase—Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID NO: 118 leicht auffinden.

Weitere Beispiele für Isopentenyl-D-Isomerasen und Isopentenyl-D-Isomerase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 117 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der Isopentenyl-D-Isomerase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der Isopentenyl-D-Isomerase der Sequenz SEQ ID NO: 118.

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 117 in den Organismus ein.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als Geranyl-Diphosphat-Synthase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 120 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 120, und die die enzymatische Eigenschaft einer Geranyl-Diphosphat-Synthase aufweisen.

20

25

30

35

15

Weitere Beispiele für Geranyl-Diphosphat-Synthasen und Geranyl-Diphosphat-Synthase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID NO: 120 leicht auffinden.

Weitere Beispiele für Geranyl-Diphosphat-Synthasen und Geranyl-Diphosphat-Synthase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 119 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der Geranyl-Diphosphat-Synthase der Sequenz SEQ ID NO: 120.

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 119 in den Organismus ein.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 122 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 122, und die die enzymatische Eigenschaft einer Farnesyl-Diphosphat-Synthase aufweisen.

20

25

30

35

15

5

Weitere Beispiele für Farnesyl-Diphosphat-Synthasen und Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID NO: 122 leicht auffinden.

Weitere Beispiele für Farnesyl-Diphosphat-Synthasen und Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 121 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der Farnesyl-Diphosphat-Synthase der Sequenz SEQ ID NO: 122.

15

20

25

30

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 121 in den Organismus ein.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 124 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 124, und die die enzymatische Eigenschaft einer Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase aufweisen.

Weitere Beispiele für Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthasen und Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID NO: 124 leicht auffinden.

Weitere Beispiele für Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthasen und Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 123 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen einge-

bracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase der Sequenz SEQ ID NO: 124.

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 123 in den Organismus ein.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als Phytoen-Synthase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 126 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 126, und die die enzymatische Eigenschaft einer Phytoen-Synthase aufweisen.

Weitere Beispiele für Phytoen-Synthasen und Phytoen-Synthase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID NO: 126 leicht auffinden.

Weitere Beispiele für Phytoen-Synthasen und Phytoen-Synthase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 125 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

25

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der Phytoen-Synthase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der Phytoen-Synthase der Sequenz SEQ ID NO: 126.

5

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 125 in den Organismus ein.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als Phytoen-Desaturase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 128 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 128, und die die enzymatische Eigenschaft einer Phytoen-Desaturase aufweisen.

25

30

35

20

15

Weitere Beispiele für Phytoen-Desaturasen und Phytoen-Desaturase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID NO: 128 leicht auffinden.

Weitere Beispiele für Phytoen-Desaturasen und Phytoen-Desaturase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 127 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der Phytoen-Desaturase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der Phytoen-Desaturase der Sequenz SEQ ID NO: 128.

5

15

20

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand
von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen
leicht ermitteln.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 127 in den Organismus ein.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als Zeta-Carotin-Desaturase-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 130 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 130, und die die enzymatische Eigenschaft einer Zeta-Carotin-Desaturase aufweisen.

25

30

35

Weitere Beispiele für Zeta-Carotin-Desaturasen und Zeta-Carotin-Desaturase-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SEQ ID NO: 130 leicht auffinden.

Weitere Beispiele für Zeta-Carotin-Desaturasen und Zeta-Carotin-Desaturase-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 129 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der Zeta-Carotin-Desaturase-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der Zeta-Carotin-Desaturase der Sequenz SEQ ID NO: 130.

5

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand
von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen
leicht ermitteln.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 129 in den Organismus ein.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als Crtlso-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 132 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 132, und die die enzymatische Eigenschaft einer Crtlso aufweisen.

25

30

35

20

Weitere Beispiele für Crtlson und Crtlso-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID NO: 132 leicht auffinden.

Weitere Beispiele für Crtlson und Crtlso-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 131 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der Crtlso-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der Crtlso der Sequenz SEQ ID NO: 132.

5 Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 131 in den Organismus ein.

15

20

10

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als FtsZ-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 134 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 134, und die die enzymatische Eigenschaft einer FtsZ aufweisen.

30

25

Weitere Beispiele für FtsZn und FtsZ-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID NO: 134 leicht auffinden.

Weitere Beispiele für FtsZn und FtsZ-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 133 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der FtsZ-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der FtsZ der Sequenz SEQ ID NO: 134

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 133 in den Organismus ein.

Bevorzugt verwendet man in vorstehend beschriebener bevorzugter Ausführungsform als MinD-Gene Nukleinsäuren, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 136 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 30 %, vorzugsweise mindestens 50 %, bevorzugter mindestens 70 %, noch bevorzugter mindestens 90 %, am bevorzugtesten mindestens 95 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 136, und die die enzymatische Eigenschaft einer MinD aufweisen.

Weitere Beispiele für MinDn und MinD-Gene lassen sich beispielsweise aus verschiedenen Organismen, deren genomische Sequenz bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Homologievergleiche der Aminosäuresequenzen oder der entsprechenden rückübersetzten Nukleinsäuresequenzen aus Datenbanken mit der SeQ ID NO: 136 leicht auffinden.

Weitere Beispiele für MinDn und MinD-Gene lassen sich weiterhin beispielsweise ausgehend von der Sequenz SEQ ID NO: 135 aus verschiedenen Organismen deren genomische Sequenz nicht bekannt ist, wie vorstehend beschrieben, durch Hybridisierungs- und PCR-Techniken in an sich bekannter Weise leicht auffinden.

30

In einer weiter besonders bevorzugten Ausführungsform werden zur Erhöhung der MinD-Aktivität Nukleinsäuren in Organismen eingebracht, die Proteine kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz der MinD der Sequenz SEQ ID NO: 136.

Geeignete Nukleinsäuresequenzen sind beispielsweise durch Rückübersetzung der 5 Polypeptidsequenz gemäß dem genetischen Code erhältlich.

Bevorzugt werden dafür solche Codons verwendet, die entsprechend der pflanzenspezifischen codon usage häufig verwendet werden. Die codon usage lässt sich anhand von Computerauswertungen anderer, bekannter Gene der betreffenden Organismen leicht ermitteln.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform bringt man eine Nukleinsäure, enthaltend die Sequenz SEQ ID NO: 135 in den Organismus ein.

15

10

Alle vorstehend erwähnten HMG-CoA-Reduktase-Gene, (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2enyl-Diphosphat-Reduktase-Gene, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Gene, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Gene, Isopentenyl-Diphosphat-Δ-Isomerase-Gene, Geranyl-Diphosphat-Synthase-Gene, Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Gene, Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase-Gene, Phytoen-Synthase-20 Gene, Phytoen-Desaturase-Gene, Zeta-Carotin-Desaturase-Gene, crtlSO-Gene, FtsZ-Gene oder MinD-Gene sind weiterhin in an sich bekannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in 25 bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, Seite 896-897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lücken mithilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren werden in Sambrook et al. (1989), Molecular cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory 30 Press, beschrieben.

In einer weiter bevorzugten Ausführungsform des Verfahrens weisen die Pflanzen gegenüber dem Wildtyp zusätzlich eine reduzierte endogene β-Hydroxylase Aktivität auf. Unter einer reduzierten Aktivität wird, wie vorstehend erwähnt, vorzugsweise die teilweise oder im wesentlichen vollständige, auf unterschiedliche zellbiologische Mechanismen beruhende Unterbindung oder Blockierung der Funktionalität eines Enzyms in einer pflanzlichen Zelle, Pflanze oder einem davon abgeleiteten Teil, Gewebe, Organ, Zellen oder Samen verstanden.

Die Reduzierung einer Aktivität in Pflanzen gegenüber dem Wildtyp kann beispielsweise durch Reduzierung der Proteinmenge, oder der mRNA-Menge in der Pflanze erfolgen. Dementsprechend kann eine gegenüber dem Wildtyp reduzierte Aktivität direkt bestimmt werden oder über die Bestimmung der Proteinmenge oder der mRNA-Menge der erfindungsgemäßen Pflanze im Vergleich zum Wildtyp erfolgen.

Eine Reduzierung einer Aktivität umfasst eine mengenmäßige Verringerung eines Proteins bis hin zu einem im wesentlichen vollständigen Fehlen des Proteins (d.h. fehlende Nachweisbarkeit der entsprechenden Aktivität oder fehlende immunologische Nachweisbarkeit des entsprechenden Proteins).

Unter endogener β -Hydroxylase –Aktivität wird die Enzymaktivität der endogenen, pflanzeneigenen β -Hydroxylase verstanden.

20

15

5

10

Unter einer endogenen β -Hydroxylase wird eine endogene, pflanzeneigene Hxdroxylase wie vorstehend beschrieben, verstanden. Ist beispielsweise Tagetes errecta die genetisch zu verändernde Zielpflanze, so wird unter der endogenen β -Hydroxylase die β -Hydoxylase von Tagetes errecta verstanden.

25

35

Unter einer endogenen β -Hydroxylase wird demnach insbesondere ein pflanzeneigenes Protein verstanden, das die enzymatische Aktivität aufweist, β -Carotin in Zeaxanthin umzuwandeln.

Dementsprechend wird unter endogener β -Hydroxylase —Aktivität die in einer bestimmten Zeit durch das Protein endogene β -Hydroxylase umgesetzte Menge β -Carotin bzw. gebildete Menge Zeaxanthin verstanden.

Bei einer reduzierten endogenen β-Hydroxylase-Aktivität gegenüber dem Wildtyp wird somit im Vergleich zum Wildtyp in einer bestimmten Zeit die durch das Protein endo-

25

30

35

gene β -Hydroxylase umgesetzte Menge β -Carotin bzw. die gebildete Menge Zeaxanthin reduziert.

Vorzugsweise beträgt diese Reduzierung der endogenen β-Hydroxylase–Aktivität mindestens 5 %, weiter bevorzugt mindestens 20 %, weiter bevorzugt mindestens 50 %, weiter bevorzugt 100 %. Besonders bevorzugt ist die endogenen β-Hydroxylase– Aktivität komplett ausgeschaltet.

Es wurde überraschenderweise gefunden, dass es bei Pflanzen die mehrheitlich Carotinoide des α-Carotin-Weges, wie beispielsweise Lutein, herstellen, wie beispielsweise Pflanzen der Gattung Tagetes, vorteilhaft ist, die Aktivität der endogenen β-Hydroxylase zu reduzieren und gegebenenfalls die Aktivität einer heterologen Hydroxylase zu erhöhen. Besonders bevorzugt werden dabei Hydroxylasen oder funktionelle Äquivalente davon verwendet, die aus Pflanzen stammen, die mehrheitlich Carotinoide des β-Carotin-Weges herstellen, wie beispielsweiese die vorstehend beschriebene β-Hydroxylase aus Tomate (Nukleinsäure: SEQ ID No. 107, Protein: SEQ ID No. 108).

Die Bestimmung der endogenen β -Hydroxylase Aktivtät erfolgt wie vorstehend beschrieben analog zur Bestimmung der Hydroxylase-Aktivität.

Vorzugsweise erfolgt die Reduzierung der endogenen β -Hydroxylase-Aktivität in Pflanzen durch mindestens eines der nachfolgenden Verfahren:

a) Einbringen mindestens einer doppelsträngigen endogenen β–Hydroxylase Ribonukleinsäuresequenz, nachstehend auch endogene β–Hydroxylase-dsRNA genannt, oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette oder Expressionskassetten.

Umfasst sind solche Verfahren, bei denen die endogene β -Hydroxylase-dsRNA gegen ein endogenes β -Hydroxylase-Gen (also genomische DNA-Sequenzen wie die Promotorsequenz) oder ein endogenes β -Hydroxylase-Transkript (also mRNA-Sequenzen) gerichtet ist,

b) Einbringen mindestens einer endogenen β-Hydroxylase antisense-Ribonukleinsäuresequenz, nachstehend auch endogene β-Hydroxylase-

20

35

antisenseRNA genannt, oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette. Umfasst sind solche Verfahren, bei denen die endogene β -Hydroxylase-antisenseRNA gegen ein endogenes β -Hydroxylase-Gen (also genomische DNA-Sequenzen) oder ein endogenes β -Hydroxylase-Gentranskript (also RNA-Sequenzen) gerichtet ist. Umfasst sind auch α -anomere Nukleinsäuresequenzen,

- c) Einbringen mindestens einer endogenen β–Hydroxylase-antisenseRNA kombiniert mit einem Ribozym oder einer deren Expression gewährleistenden Expression sionskassette
- d) Einbringen mindestens einer endogenen β-Hydroxylase senseRibonukleinsäuresequenz, nachstehend auch endogene β-HydroxylasesenseRNA genannt, zur Induktion einer Kosuppression oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette
 - e) Einbringen mindestens eines DNA- oder Protein-bindenden Faktors gegen ein endogenes β-Hydroxylase-Gen, -RNA oder -Protein oder einer dessen Expression gewährleistenden Expressionskassette

f) Einbringen mindestens einer, den endogenen β-Hydroxylase RNA-Abbau bewirkenden viralen Nukleinsäuresequenz oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette

g) Einbringen mindestens eines Konstruktes zur Erzeugung eines Funktionsverlustes, wie beispielsweise die Generierung von Stopp-Kodons oder eine Verschiebungen im Leseraster, an einem endogenen β-Hydroxylase-Gen beispielsweise durch Erzeugung einer Insertion, Deletion, Inversion oder Mutation in einem endogenen β-Hydroxylase-Gen. Bevorzugt können Knockout-Mutanten mittels gezielter Insertion in besagtes endogenes β-Hydroxylase-Gen durch homologe Rekombination oder Einbringen von sequenzspezifischen Nukleasen gegen endogene β-Hydroxylase-Gensequenzen generiert werden.

Dem Fachmann ist bekannt, dass auch weitere Verfahren im Rahmen der vorliegenden Erfindung zur Verminderung einer endogenen β-Hydroxylase bzw. seiner Aktivität oder

Funktion eingesetzt werden können. Beispielsweise kann auch das Einbringen einer dominant-negativen Variante einer endogenen β –Hydroxylase oder einer deren Expression gewährleistenden Expressionskassette vorteilhaft sein. Dabei kann jedes einzelne dieser Verfahren eine Verminderung der Proteinmenge, mRNA-Menge und/oder Aktivität einer endogenen β –Hydroxylase bewirken. Auch eine kombinierte Anwendung ist denkbar. Weitere Methoden sind dem Fachmann bekannt und können die Behinderung oder Unterbindung der Prozessierung der endogenen β –Hydroxylase, des Transports der Zeaxanthin-Epoxidase und/oder endogenen β –Hydroxylase oder dessen mRNA, Hemmung der Ribosomenanlagerung, Hemmung des RNA-Spleißens, Induktion eines endogenen β –Hydroxylase-RNA abbauenden Enzyms und/oder Hemmung der Translationselongation oder -termination umfassen.

Die einzelnen bevorzugten Verfahren seien infolge durch beispielhafte Ausführungsformen beschrieben:

15

20

25

30

10

5

a) Einbringen einer doppelsträngigen, endogenen β -Hydroxylase-Ribonukleinsäuresequenz (endogene β -Hydroxylase-dsRNA)

Das Verfahren der Genregulation mittels doppelsträngiger RNA wurde vorstehend für die Reduzierung der ϵ -Cyclase-Aktivität ausführlich beschrieben. Analog lässt sich dieses Verfahren für die Reduzierung der endogenen β -Hydroxylase-Aktivität durchführen.

Unter einer doppelsträngigen endogenen β -Hydroxylase-Ribonukleinsäuresequenz oder auch endogenen β -Hydroxylase-dsRNA wird vorzugsweise ein RNA-Molekül verstanden, das einen Bereich mit Doppel-Strang-Struktur aufweist und in diesem Bereich eine Nukleinsäuresequenz enthält, die

- a) mit mindestens einem Teil des Pflanze eigenen endogenen β –Hydroxylase-Transkripts identisch ist und/oder
- b) mit mindestens einem Teil der Pflanze eigenen endogenen β -Hydroxylase-Promotor-Sequenz identisch ist.

Im erfindungsgemäßen Verfahren bringt man daher zur Reduzierung der endogenen β-Hydroxylase-Aktivität bevorzugt in die Pflanze eine RNA ein, die einen Bereich mit Doppel-Strang-Struktur aufweist und in diesem Bereich eine Nukleinsäuresequenz enthält, die

5

15

20

25

- a) mit mindestens einem Teil des Pflanze eigenen endogenen β-Hydroxylase-Transkripts identisch ist und/oder
- b) mit mindestens einem Teil der Pflanze eigenen endogenen β-Hydroxylase 10 Promotor-Sequenz identisch ist.

Unter dem Begriff "endogenes β –Hydroxylase-Transkript" wird der transkripierte Teil eines eines endogenen β –Hydroxylase-Gens verstanden, der neben der endogenen β –Hydroxylase kodierenden Sequenz beispielsweise auch nichtkodierende Sequenzen, wie beispielsweise auch UTRs enthält.

Unter einer RNA, die "mit mindestens einem Teil der Pflanze eigenen endogenen β –Hydroxylase-Promotor-Sequenz identisch ist", ist vorzugsweise gemeint, dass die RNA-Sequenz mit mindestens einem Teil des theoretischen Transkriptes der endogenen β –Hydroxylase-Promotor-Sequenz, also der entsprechenden RNA-Sequenz, identisch ist.

Unter "einem Teil" des Pflanze eigenen endogenen β –Hydroxylase-Transkripts bzw. der Pflanze eigenen endogenen β –Hydroxylase-Promotor-Sequenz werden Teilsequenzen verstanden, die von wenigen Basenpaaren bis hin zu vollständigen Sequenzen des Transkripts bzw. der Promotorssequenz reichen können. Die optimale Länge der Teilsequenzen kann der Fachmann durch Routineversuche leicht ermitteln.

In der Regel beträgt die Länge der Teilsequenzen mindestens 10 Basen und höchstens 2 kb, bevorzugt mindestens 25 Basen und höchstens 1,5 kb, besonders bevorzugt
mindestens 50 Basen und höchstens 600 Basen, ganz besonders bevorzugt mindestens 100 Basen und höchstens 500, am meisten bevorzugt mindestens 200 Basen
oder mindestens 300 Basen und höchstens 400 Basen.

10

25

30

Vorzugsweise werden die Teilsequenzen so ausgesucht, dass eine möglichst hohe Spezifität erreicht wird und nicht Aktivitäten anderer Enzyme reduziert werden, deren Verminderung nicht erwünscht ist. Es ist daher vorteilhaft für die Teilsequenzen der der endogenen β -Hydroxylase-dsRNA Teile des endogenen β -Hydroxylase Transkripts und/oder Teilsequenzen der endogenen β -Hydroxylase-Promotor-Sequenzen zu wählen, die nicht in anderen Aktivitäten auftreten.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform enthält daher die endogene β-Hydroxylase-dsRNA eine Sequenz, die mit einem Teil des Pflanze eigenen endogenen β-Hydroxylase-Transkripts identisch ist und das 5'-Ende oder das 3'-Ende der Pflanze eigenen Nukleinsäure, codierend eine endogene β-Hydroxylase enthält. Insbesondere sind nichttranslatierte Bereiche im 5' oder 3' des Transkriptes geeignet, selektive Doppel-Strang-Strukturen herzustellen.

- Ein weiterer Gegenstand der Erfindung bezieht sich auf doppelsträngige RNA-Moleküle (dsRNA-Moleküle), die bei Einbringen in einen pflanzlichen Organismus (oder eine davon abgeleitete Zelle, Gewebe, Organ oder Vermehrungsmaterial) die Verminderung einer endogenen β-Hydroxylase bewirken.
- 20 Ferner betrifft die Erfindung ein doppelsträngiges RNA-Molekül zur Reduzierung der Expression einer endogenen β-Hydroxylase (endogene β-Hydroxylase-dsRNA) umfassend dabei bevorzugt
 - a) einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz, die im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil eines "sense"-RNAendogene β-Hydroxylase-Transkriptes, und
 - b) einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-"sense"-Strang unter a) im wesentlichen, bevorzugt vollständig, komplementären ist.

Zur Transformation der Pflanze mit einer endogenen β-Hydroxylase-dsRNA wird bevorzugt ein Nukleinsäurekonstrukt verwendet, das in die Pflanze eingebracht wird und das in der Pflanze in die endogene β-Hydroxylase-dsRNA transkripiert wird.

20

25

30

35

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung auch ein Nukleinsäurekonstrukt, transkripierbar in

- a) einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz,
 5 die im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil des "sense"-RNAendogene β-Hydroxylase Transkriptes, und
 - b) einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-sense-Strang unter a) im wesentlichen bevorzugt vollständig komplementär ist.

Diese Nukleinsäurekonstrukte werden im folgenden auch Expressionskassetten oder Expressionsvektoren genannt.

In Bezug auf die dsRNA-Moleküle wird unter der endogenen β–Hydroxylase Nukleinsäuresequenz, bzw. das entsprechende Transkript bevorzugt die Sequenz gemäß SEQ ID NO: 139 oder ein Teil derselben verstanden.

"Im wesentlichen identisch" meint, dass die dsRNA Sequenz auch Insertionen, Deletionen sowie einzelne Punktmutationen im Vergleich zu der endogenen β -Hydroxylase Zielsequenz aufweisen kann und dennoch eine effizient Verminderung der Expression bewirkt. Bevorzugt beträgt die Homologie mindestens 75 %, bevorzugt mindestens 80 %, ganz besonders bevorzugt mindestens 90 % am meisten bevorzugt 100 % zwischen dem "sense"-Strang einer inhibitorischen dsRNA und mindestens einem Teil des "sense"-RNA-Transkriptes eines endogenen β -Hydroxylase-Gens, bzw. zwischen dem "antisense"-Strang dem komplementären Strang eines endogenen β -Hydroxylase-Gens.

Eine 100%ige Sequenzidentität zwischen dsRNA und einem endogenen β -Hydroxylase Gentranskript ist nicht zwingend erforderlich, um eine effiziente Verminderung der endogenen β -Hydroxylase Expression zu bewirken. Demzufolge besteht der Vorteil, dass das Verfahren tolerant ist gegenüber Sequenzabweichungen, wie sie infolge genetischer Mutationen, Polymorphismen oder evolutionärer Divergenzen vorliegen können. So ist es beispielsweise möglich mit der dsRNA, die ausgehend von der endogenen β -Hydroxylase Sequenz des einen Organismus generiert wurde, die endogene β -Hydroxylase Expression in einem anderen Organismus zu unterdrü-

cken. Zu diesem Zweck umfasst die dsRNA bevorzugt Sequenzbereiche von endogenen β-Hydroxylase-Gentranskripten, die konservierten Bereichen entsprechen. Besagte konservierte Bereiche können aus Sequenzvergleichen leicht abgeleitet werden.

- Alternativ, kann eine "im wesentlichen identische" dsRNA auch als Nukleinsäuresequenz definiert werden, die befähigt ist, mit einem Teil eines endogenen β-Hydroxylase Gentranskriptes zu hybridisieren (z.B. in 400 mM NaCl, 40 mM PIPES pH 6,4, 1 mM EDTA bei 50°C oder 70°C für 12 bis 16 h).
- "Im wesentlichen komplementär" meint, dass der "antisense"-RNA-Strang auch Insertionen, Deletionen sowie einzelne Punktmutationen im Vergleich zu dem Komplement des "sense"-RNA-Stranges aufweisen kann. Bevorzugt beträgt die Homologie mindestens 80 %, bevorzugt mindestens 90 %, ganz besonders bevorzugt mindestens 95 %, am meisten bevorzugt 100 % zwischen dem "antisense"-RNA-Strang und dem Komplement des "sense"-RNA-Stranges.

In einer weiteren Ausführungsform umfasst die endogene β -Hydroxylase-dsRNA

- einen "sense"-RNA-Strang umfassend mindestens eine Ribonukleotidsequenz,
 die im wesentlichen identisch ist zu mindestens einem Teil des "sense"-RNA-Transkriptes des Promotorbereichs eines endogenen β-Hydroxylase-Gens, und
 - b) einen "antisense"-RNA-Strang, der zu dem RNA-"sense"-Strang unter a) im wesentlichen bevorzugt vollständig komplementären ist.

Das entsprechende, bevorzugt zur Transformation der Pflanzen zu verwendende, Nukleinsäurekonstrukt, umfasst

- a) einen "sense"-DNA-Strang der im wesentlichen identisch ist zu mindestens ei nem Teil des Promotorbereichs eines endogenen β-Hydroxylase-Gens, und
 - b) einen "antisense"-DNA-Strang, der zu dem DNA-"sense"-Strang unter a) im wesentlichen bevorzugt vollständig komplementär ist.

Zur Herstellung der endogenen β -Hydroxylase-Sequenzen zur Reduzierung der endogenen β -Hydroxylase-Aktivität werden, insbesondere für *Tagetes erecta*, besonders bevorzugt die folgenden Teil-Sequenzen verwendet:

5 SEQ ID NO: 141:Sense-Fragment der 5'terminalen Region der endogenen β-Hydroxylase

SEQ ID NO: 142:Antisense-Fragment der 5'terminalen Region der endogenen β-Hydroxylase

10

Die dsRNA kann aus einem oder mehr Strängen von Polyribonukleotiden bestehen. Natürlich können, um den gleichen Zweck zu erreichen, auch mehrere individuelle dsRNA Moleküle, die jeweils einen der oben definierten Ribonukleotidsequenzabschnitte umfassen, in die Zelle oder den Organismus eingebracht werden.

15

20

Die doppelsträngige dsRNA-Struktur kann ausgehend von zwei komplementären, separaten RNA-Strängen oder - bevorzugt - ausgehend von einem einzelnen, selbstkomplementären RNA-Strang gebildet werden. In diesem Fall sind "sense"-RNA-Strang und "antisense"-RNA-Strang bevorzugt kovalent in Form eines invertierten "Repeats" miteinander verbunden.

25

Wie z.B. in WO 99/53050 beschrieben, kann die dsRNA auch eine Haarnadelstruktur umfassen, indem "sense"- und "antisense"-Strang durch eine verbindende Sequenz ("Linker"; beispielsweise ein Intron) verbunden werden. Die selbstkomplementären dsRNA-Strukturen sind bevorzugt, da sie lediglich die Expression einer RNA-Sequenz erfordern und die komplementären RNA-Stränge stets in einem äquimolaren Verhältnis umfassen. Bevorzugt ist die verbindende Sequenz ein Intron (z.B. ein Intron des ST-LS1 Gens aus Kartoffel; Vancanneyt GF et al. (1990) Mol Gen Genet 220(2):245-250).

30

Die Nukleinsäuresequenz kodierend für eine dsRNA kann weitere Elemente beinhalten, wie beispielsweise Transkriptionsterminationssignale oder Polyadenylierungssignale.

Weitere bevorzugte Ausführungsformen für die Reduzierung der endogenen β
Hydroxylase Aktivität ergeben sich analog der vorstehend beschriebenen, bevorzugten

25

30

Ausführungsformen der Reduzierung der ϵ -Cyclase-Aktivität unter Austausch der e-Cyclase durch endogene β -Hydroxylase.

Besonders bevorzugt werden im erfindungsgemäßen Verfahren genetisch veränderte
5 Pflanzen mit folgende Kombinationen genetischer Veränderungen verwendet:

Genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte β -Cyclase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verur-20 sachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und eine erhöhte β-Cyclase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte β -Cyclase-Aktivität und eine reduzierte ϵ -Cyclase-Aktivität aufweisen, sowie

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und eine erhöhte β -Cyclase-Aktivität und eine reduzierte ϵ -Cyclase-Aktivität aufweisen.

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte ϵ -Cyclase-Aktivität und eine erhöhte β -Cyclase-Aktivität aufweisen,

5 genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität und eine reduzierte endogene β-Hydroxylase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine erhöhte β-Cyclase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität aufweisen.

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine erhöhte β-Cyclase-Aktivität und eine reduzierte endogene β-Hydroxylase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern und eine erhöhte β -Cyclase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte e-Cyclase-Aktivität und mindestens eine weitere erhöhte Aktivität, ausgewählt aus der Gruppe HMG-CoA-Reduktase-Aktivität, (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Aktivität, Isopentenyl-Diphosphat-D-Isomerase-Aktivität, Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Phytoen-Synthase-Aktivität, Phytoen-Desaturase-Aktivität, Zeta-Carotin-Desaturase-Aktivität, crtISO-Aktivität, FtsZ-Aktivität und MinD-Aktivität aufweisen.

15

20

25

30

35

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität, eine erhöhte β-Cyclase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität aufweisen,

- 5 genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität, eine erhöhte β-Cyclase-Aktivität und eine reduzierte endogene β-Hydroxylase-Aktivität aufweisen,
- 10 genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität und eine erhöhte β-Cyclase-Aktivität aufweisen,
- genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität aufweisen,
 - genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte ϵ -Cyclase-Aktivität und eine reduzierte endogene β -Hydroxylase-Aktivität aufweisen.
 - genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte ϵ -Cyclase-Aktivität, eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und eine reduzierte endogene β -Hydroxylase-Aktivität aufweisen,
 - genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine erhöhte β -Cyclase-Aktivität, eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und eine reduzierte endogene β -Hydroxylase-Aktivität aufweisen,
 - genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte e-Cyclase-Aktivität, eine erhöhte b-Cyclase-Aktivität und mindestens eine weitere erhöhte Aktivität, ausgewählt aus der Gruppe HMG-CoA-Reduktase-Aktivität, (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-

10

15

20

25

30

35

Diphosphat-Reduktase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Aktivität, Isopentenyl-Diphosphat-D-Isomerase-Aktivität, Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Phytoen-Synthase-Aktivität, Phytoen-Desaturase-Aktivität, Zeta-Carotin-Desaturase-Aktivität, crtISO-Aktivität, FtsZ-Aktivität und MinD-Aktivität aufweisen.

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte ϵ -Cyclase-Aktivität, eine erhöhte β -Cyclase-Aktivität, eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und eine reduzierte endogene β -Hydroxylase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte ϵ -Cyclase-Aktivität, eine erhöhte β -Cyclase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte ϵ -Cyclase-Aktivität, eine erhöhte β -Cyclase-Aktivität und eine reduzierte endogene β -Hydroxylase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte e-Cyclase-Aktivität, eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und mindestens eine weitere erhöhte Aktivität, ausgewählt aus der Gruppe HMG-CoA-Reduktase-Aktivität, (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Aktivität, Isopentenyl-Diphosphat-D-Isomerase-Aktivität, Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Phytoen-Desaturase-Aktivität, Zeta-Carotin-Desaturase-Aktivität, crtISO-Aktivität, FtsZ-Aktivität und MinD-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte e-Cyclase-Aktivität, eine reduzierte endogene b-Hydroxylase-Aktivität und mindestens eine weitere erhöhte Ak-

20

25

30

tivität, ausgewählt aus der Gruppe HMG-CoA-Reduktase-Aktivität, (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Aktivität, Isopentenyl-Diphosphat-D-Isomerase-Aktivität, Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Phytoen-Synthase-Aktivität, Phytoen-Desaturase-Aktivität, Zeta-Carotin-Desaturase-Aktivität, crtISO-Aktivität, FtsZ-Aktivität und MinD-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine erhöhte b-Cyclase-Aktivität, eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und mindestens eine weitere erhöhte Aktivität, ausgewählt aus der Gruppe HMG-CoA-Reduktase-Aktivität, (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Aktivität, Isopentenyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Phytoen-Synthase-Aktivität, Phytoen-Desaturase-Aktivität, Zeta-Carotin-Desaturase-Aktivität, crtISO-Aktivität, FtsZ-Aktivität und MinD-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine erhöhte b-Cyclase-Aktivität, eine reduzierte endogene b-Hydroxylase-Aktivität und mindestens eine weitere erhöhte Aktivität, ausgewählt aus der Gruppe HMG-CoA-Reduktase-Aktivität, (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Aktivität, Isopentenyl-Diphosphat-D-Isomerase-Aktivität, Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Phytoen-Desaturase-Aktivität, Zeta-Carotin-Desaturase-Aktivität, crtISO-Aktivität, FtsZ-Aktivität und MinD-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität, eine erhöhte β-Cyclase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und eine reduzierte b-Hydroxylase-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte e-Cyclase-Aktivität, eine erhöhte b-Cyclase-Aktivität, eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und mindestens eine weitere erhöhte Aktivität, ausgewählt aus der Gruppe HMG-CoA-Reduktase-Aktivität, (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Aktivität, Isopentenyl-Diphosphat-D-Isomerase-Aktivität, Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Phytoen-Desaturase-Aktivität, Zeta-Carotin-Desaturase-Aktivität, crtISO-Aktivität, FtsZ-Aktivität und MinD-Aktivität aufweisen,

genetisch veränderte Pflanzen, die im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte e-Cyclase-Aktivität, eine erhöhte b-Cyclase-Aktivität, eine reduzierte endogene b-Hydroxylase-Aktivität und mindestens eine weitere erhöhte Aktivität, ausgewählt aus der Gruppe HMG-CoA-Reduktase-Aktivität, (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität, 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Aktivität, Isopentenyl-Diphosphat-D-Isomerase-Aktivität, Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Farnesyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Geranyl-Geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität, Phytoen-Synthase-Aktivität, Phytoen-Desaturase-Aktivität, Zeta-Carotin-Desaturase-Aktivität, crtlSO-Aktivität, FtsZ-Aktivität und MinD-Aktivität aufweisen.

Besonders bevorzugte, genetisch veränderte Pflanzen, weisen im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine erhöhte β-Cyclase-Aktivität und eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität auf, wobei

die erhöhte Ketolase Aktivität dadurch verursacht wird, dass man Nukleinsäuren einbringt, die ein Protein kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 und die enzymatische Eigenschaft einer Ketolase aufweist,

10

15

20

25

die erhöhte β-Cyclase-Aktivität dadurch verursacht wird, dass man Nukleinsäure einbringt, kodierend eine β-Cyclase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 110 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 110 aufweist

und die erhöhte Hydroxylase-Aktivität dadurch verursacht wird, dass man Nukleinsäuren einbringt, kodierend eine Hydroxylase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 108 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 108 aufweist.

Besonders bevorzugte, genetisch veränderte Pflanzen, weisen im Vergleich zum Wildtyp eine erhöhte oder verursachte Ketolase-Aktivität in Blütenblättern, eine reduzierte ε-Cyclase-Aktivität, eine erhöhte β-Cyclase-Aktivität, eine erhöhte Hydroxylase-Aktivität und eine reduzierte endogene β-Hydroxylase-Aktivität auf, wobei

die erhöhte Ketolase Aktivität dadurch verursacht wird, dass man Nukleinsäuren einbringt, die ein Protein kodieren, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 2 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 2 und die enzymatische Eigenschaft einer Ketolase aufweist,

die erhöhte β-Cyclase-Aktivität dadurch verursacht wird, dass man Nukleinsäure einbringt, kodierend eine β-Cyclase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 110 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 100 aufweist,

die erhöhte Hydroxylase-Aktivität dadurch verursacht wird, dass man Nukleinsäuren einbringt, kodierend eine Hydroxylase, enthaltend die Aminosäuresequenz SEQ ID NO: 108 oder eine von dieser Sequenz durch Substitution, Insertion oder Deletion von Aminosäuren abgeleitete Sequenz, die eine Identität von mindestens 20 % auf Aminosäureebene mit der Sequenz SEQ ID NO: 108 aufweist, und die reduzierte ε-Cyclase-

Aktivität und eine reduzierte endogene β -Hydroxylase-Aktivität gemäß den vorstehend beschriebenen, bevorzugten Ausführungsformen verursacht wird.

Die Herstellung dieser genetisch veränderten Pflanzen der Gattung Tagetes kann, wie nachstehend beschrieben, beispielsweise durch Einbringen einzelner Nukleinsäure-konstrukte (Expressionskassetten) oder durch Einbringen von Mehrfachkonstrukten erfolgen, die bis zu zwei, drei oder vier der beschriebenen Aktivitäten enthalten.

Im folgenden wird exemplarisch die Herstellung genetisch veränderter Pflanzen mit erhöhter oder verursachter Ketolase-Aktivität in Blütenblättern beschrieben. Die Erhö-10 hung weiterer Aktivitäten, wie beispielsweise der Hydroxylase-Aktivität und/oder der β-Cyclase-Aktivität und/oder der HMG-CoA-Reduktase-Aktivität und/oder der (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase-Aktivität und/oder der 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase-Aktivität und/oder der 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase-Aktivität und/oder der Isopentenyl-Diphosphat-D-Isomerase-15 Aktivität und/oder der Granyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität und/oder der Farnesyl-Diphospaht-Synthase-Aktivität und/oder der Geranyl-geranyl-Diphosphat-Synthase-Aktivität und/oder der Phytoen-Synthase-Aktivität und/oder der Phytoen-Desaturase-Aktivität und/oder der Zeta-Carotin-Desaturase-Aktivität und/oder der crtISO-Aktivität und/oder der FtsZ-Aktivität und/oder der MinD-Aktivität kann analog unter Verwendung 20 von Nukleinsäuresequenzen kodierend eine Hydroxylase bzw. β-Cyclase bzw. Nukleinsäuren kodierend eine HMG-CoA-Reduktase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine (E)-4-Hydroxy-3-Methylbut-2-enyl-Diphosphat-Reduktase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Synthase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine 1-Deoxy-D-Xylose-5-Phosphat-Reduktoisomerase und/oder Nukleinsäu-25 ren kodierend eine Isopentenyl-Diphosphat-D-Isomerase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Geranyl-Diphosphat-Synthase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Farnesyl-Diphosphat-Synthase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Geranylgeranyl-Diphosphat-Synthase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Phytoen-Synthase und/oder Nukleinsäuren kodierend eine Phytoen-Desaturase und/oder Nuk-30 leinsäuren kodierend eine Zeta-Carotin-Desaturase und/oder Nukleinsäuren kodierend ein crtlso-Protein und/oder Nukleinsäuren kodierend ein FtsZ-Protein und/oder Nukleinsäuren kodierend ein MinD-Protein anstelle von Nukleinsäuresequenzen kodierend eine Ketolase erfolgen. Die Reduzierung weiterer Aktivitäten, wie beispielsweise die Reduzierung der ε-Cyclase-Aktivität bzw. der endogenen b-Hydroxylase-Aktivität kann 35

10

15

25

30

35

analog unter Verwendung von anti-ɛ-Cyclase-Nukleinsäuresequenzen oder ɛ-Cyclase-Inverted-Repaet-Nukleinsäuresequenz bzw. unter Verwendung von anti-endogenen b-Hydroxylase-Nukleinsäuresequenzen oder endogenen b-Hydroxylase-Inverted-Repeat-Nukleinsäuresequenzen anstelle von Nukleinsäuresequenzen kodierend eine Ketolase erfolgen. Die Transformation kann bei den Kombinationen von genetischen Veränderungen einzeln oder durch Mehrfachkonstrukte erfolgen.

Die Herstellung der transgenen Pflanzen der Gattung Tagetes erfolgt vorzugsweise durch Transformation der Ausgangspflanzen, mit einem Nukleinsäurekonstrukt, das die vorstehend beschriebenen Nukleinsäuren codierend eine Ketolase enthält, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten.

Diese Nukleinsäurekonstrukte, in denen die kodierende Nukleinsäuresequenz mit einem oder mehreren Regulationssignalen funktionell verknüpft sind, die die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten, werden im folgenden auch Expressionskassetten genannt.

Vorzugsweise enthalten die Regulationssignale einen oder mehrere Promotoren, die 20 die Transkription und Translation in Pflanzen gewährleisten.

Die Expressionskassetten beinhalten Regulationssignale, also regulative Nukleinsäuresequenzen, welche die Expression der kodierenden Sequenz in der Wirtszelle steuern. Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform umfasst eine Expressionskassette stromaufwärts, d.h. am 5'-Ende der kodierenden Sequenz, einen Promotor und stromabwärts, d.h. am 3'-Ende, ein Polyadenylierungssignal und gegebenenfalls weitere regulatorische Elemente, welche mit der dazwischenliegenden kodierenden Sequenz für mindestens eines der vorstehend beschriebenen Gene operativ verknüpft sind. Unter einer operativen Verknüpfung versteht man die sequenzielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Terminator und ggf. weiterer regulativer Elemente derart, das jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann.

Im folgenden werden beispielhaft die bevorzugten Nukleinsäurekonstrukte, Expressionskassetten und Vektoren für Pflanzen der Gattung Tagetes und Verfahren zur Her-

stellung von transgenen Pflanzen der Gattung Tagetes, sowie die transgenen Pflanzen der Gattung Tagetes selbst beschrieben.

Die zur operativen Verknüpfung bevorzugten aber nicht darauf beschränkten Sequenzen sind Targeting-Sequenzen zur Gewährleistung der subzellulären Lokalisation im Apoplasten, in der Vakuole, in Plastiden, im Mitochondrium, im Endoplasmatischen Retikulum (ER), im Zellkern, in Ölkörperchen oder anderen Kompartimenten und Translationsverstärker wie die 5'-Führungssequenz aus dem Tabak-Mosaik-Virus (Gallie et al., Nucl. Acids Res. 15 (1987), 8693 -8711).

10

20

5

Als Promotoren der Expressionskassette ist grundsätzlich jeder Promotor geeignet, der die Expression von Fremdgenen in Pflanzen steuern kann.

"Konstitutiver" Promotor meint solche Promotoren, die eine Expression in zahlreichen, bevorzugt allen, Geweben über einen größeren Zeitraum der Pflanzenentwicklung, bevorzugt zu allen Zeitpunkten der Pflanzenentwicklung, gewährleisten.

Vorzugsweise verwendet man insbesondere einen pflanzlichen Promotor oder einen Promotor, der einem Pflanzenvirus entstammt. Insbesondere bevorzugt ist der Promotor des 35S-Transkriptes des CaMV Blumenkohlmosaikvirus (Franck et al. (1980) Cell 21:285-294; Odell et al. (1985) Nature 313:810-812; Shewmaker et al. (1985) Virology 140:281-288; Gardner et al. (1986) Plant Mol Biol 6:221-228) oder der 19S CaMV Promotor (US 5,352,605; WO 84/02913; Benfey et al. (1989) EMBO J 8:2195-2202).

Ein weiterer geeigneter konstitutiver Promotor ist der pds Promoter (Pecker et al. (1992) Proc. Natl. Acad. Sci USA 89: 4962-4966) oder der "Rubisco small subunit (SSU)"-Promotor (US 4,962,028), der LeguminB-Promotor (GenBank Acc.-Nr. X03677), der Promotor der Nopalinsynthase aus Agrobacterium, der TR-Doppelpromotor, der OCS (Octopin Synthase) Promotor aus Agrobacterium, der Ubiquitin Promotor (Holtorf S et al. (1995) Plant Mol Biol 29:637-649), den Ubiquitin 1
Promotor (Christensen et al. (1992) Plant Mol Biol 18:675-689; Bruce et al. (1989) Proc Natl Acad Sci USA 86:9692-9696), den Smas Promotor, den Cinnamylalkoholdehydrogenase-Promotor (US 5,683,439), die Promotoren der vakuolärer ATPase Untereinheiten oder der Promotor eines prolinreichen Proteins aus Weizen (WO 91/13991), der Pnit-Promoter (Y07648.L, Hillebrand et al. (1998), Plant. Mol. Biol. 36, 89-99, Hille-

brand et al. (1996), Gene, 170, 197-200) sowie weitere Promotoren von Genen, deren konstitutive Expression in Pflanzen dem Fachmann bekannt ist.

Die Expressionskassetten können auch einen chemisch induzierbaren Promotor enthalten (Übersichtsartikel: Gatz et al. (1997) Annu Rev Plant Physiol Plant Mol Biol 48:89-108), durch den die Expression des Ketolase-Gens in der Pflanze zu einem bestimmten Zeitpunkt gesteuert werden kann. Derartige Promotoren, wie z.B. der PRP1 Promotor (Ward et al. (1993) Plant Mol Biol 22:361-366), durch Salicylsäure induzierbarer Promotor (WO 95/19443), ein durch Benzolsulfonamid-induzierbarer Promotor (EP 0 388 186), ein durch Tetrazyklin-induzierbarer Promotor (Gatz et al. (1992) Plant J 2:397-404), ein durch Abscisinsäure induzierbarer Promotor (EP 0 335 528) bzw. ein durch Ethanol- oder Cyclohexanon-induzierbarer Promotor (WO 93/21334) können ebenfalls verwendet werden.

Ferner sind Promotoren bevorzugt, die durch biotischen oder abiotischen Stress induziert werden wie beispielsweise der pathogen-induzierbare Promotor des PRP1-Gens (Ward et al. (1993) Plant Mol Biol 22:361-366), der hitzeinduzierbare hsp70- oder hsp80-Promoter aus Tomate (US 5,187,267), der kälteinduzierbare alpha-Amylase Promoter aus der Kartoffel (WO 96/12814), der licht-induzierbare PPDK Promotor oder der verwundungsinduzierte pinll-Promoter (EP375091).

Pathogen-induzierbare Promotoren umfassen die von Genen, die infolge eines Pathogenbefalls induziert werden wie beispielsweise Gene von PR-Proteinen, SAR-Proteinen, b-1,3-Glucanase, Chitinase usw. (beispielsweise Redolfi et al. (1983) Neth J Plant Pathol 89:245-254; Uknes, et al. (1992) The Plant Cell 4:645-656; Van Loon (1985) Plant Mol Viral 4:111-116; Marineau et al. (1987) Plant Mol Biol 9:335-342; Matton et al. (1987) Molecular Plant-Microbe Interactions 2:325-342; Somssich et al. (1986) Proc Natl Acad Sci USA 83:2427-2430; Somssich et al. (1988) Mol Gen Genetics 2:93-98; Chen et al. (1996) Plant J 10:955-966; Zhang and Sing (1994) Proc Natl Acad Sci USA 91:2507-2511; Warner, et al. (1993) Plant J 3:191-201; Siebertz et al. (1989) Plant Cell 1:961-968(1989).

Umfasst sind auch verwundungs-induzierbare Promotoren wie der des pinII Gens (Ryan (1990) Ann Rev Phytopath 28:425-449; Duan et al. (1996) Nat Biotech 14:494-498), des wun1 und wun2-Gens (US 5,428,148), des win1- und win2-Gens (Stanford et al.

(1989) Mol Gen Genet 215:200-208), des Systemin (McGurl et al. (1992) Science 225:1570-1573), des WIP1-Gens (Rohmeier et al. (1993) Plant Mol Biol 22:783-792; Ekelkamp et al. (1993) FEBS Letters 323:73-76), des MPI-Gens (Corderok et al. (1994) The Plant J 6(2):141-150) und dergleichen.

5

10

Weitere geeignete Promotoren sind beispielsweise fruchtreifung-spezifische Promotoren, wie beispielsweise der fruchtreifung-spezifische Promotor aus Tomate (WO 94/21794, EP 409 625). Entwicklungsabhängige Promotoren schließt zum Teil die gewebespezifischen Promotoren ein, da die Ausbildung einzelner Gewebe naturgemäß entwicklungsabhängig erfolgt.

Weiterhin sind insbesondere solche Promotoren bevorzugt, die die Expression in Geweben oder Pflanzenteilen sicherstellen, in denen beispielsweise die Biosynthese von Ketocarotinoiden bzw. dessen Vorstufen stattfindet. Bevorzugt sind beispielsweise Promotoren mit Spezifitäten für die Antheren, Ovarien, Petalen, Sepalen, Blüten, Blätter, Stengel und Wurzeln und Kombinationen hieraus.

Knollen-, Speicherwurzel- oder Wurzel-spezifische Promotoren sind beispielsweise der Patatin Promotor Klasse I (B33) oder der Promotor des Cathepsin D Inhibitors aus Kartoffel.

Blattspezifische Promotoren sind beispielsweise der Promotor der cytosolischen FBPase aus Kartoffel (WO 97/05900), der SSU Promotor (small subunit) der Rubisco (Ribulose-1,5-bisphosphatcarboxylase) oder der ST-LSI Promotor aus Kartoffel (Stockhaus et al. (1989) EMBO J 8:2445-2451).

Blütenspezifische Promotoren sind beispielsweise der Phytoen Synthase Promotor (WO 92/16635) oder der Promotor des P-rr Gens (WO 98/22593) oder der AP3 Promoter aus Arabidopsis thaliana (siehe Beispiel 1).

30

35

20

25

Antheren-spezifische Promotoren sind beispielsweise der 5126-Promotor (US 5,689,049, US 5,689,051), den glob-l Promotor oder der g-Zein Promotor.

Weitere zur Expression in Pflanzen geeignete Promotoren sind beschrieben in Rogers et al. (1987) Meth in Enzymol 153:253-277; Schardl et al. (1987) Gene 61:1-11 und Berger et al. (1989) Proc Natl Acad Sci USA 86:8402-8406).

20

25

30

Alle in der vorliegenden Anmeldung beschriebenen Promotoren ermöglichen in der Regel die Expression der Ketolase in Blütenblättern der erfindungsgemäßen Pflanzen.

Besonders bevorzugt im erfindungsgemäßen Verfahren sind konstitutive, blütenspezifische und insbesondere blütenblattspezifische Promotoren. 5

Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt vorzugsweise durch Fusion eines geeigneten Promotors mit einer vorstehend beschriebenen Nukleinsäure kodierend eine Ketolase und vorzugsweise einer zwischen Promotor und Nukleinsäure-Sequenz inserierten Nukleinsäure, die für ein plastidenspezifisches Transitpeptid kodiert, sowie einem Polyadenylierungssignal nach gängigen Rekombinations- und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausu-15 bel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley-Interscience (1987) beschrieben sind.

Die vorzugsweise insertierte Nukleinsäuren kodierend ein plastidäres Transitpeptid, gewährleisten die Lokalisation in Plastiden und insbesondere in Chromoplasten.

Es können auch Expressionskassetten verwendet werden, deren Nukleinsäure-Sequenz für ein Ketolase-Fusionsprotein kodiert, wobei ein Teil des Fusionsproteins ein Transitpeptid ist, das die Translokation des Polypeptides steuert. Bevorzugt sind für die Chromoplasten spezifische Transitpeptide, welche nach Translokation der Ketolase in die Chromoplasten vom Ketolase-Teil enzymatisch abgespalten werden.

Insbesondere bevorzugt ist das Transitpeptid, das von der plastidären Nicotiana tabacum Transketolase oder einem anderen Transitpeptid (z.B. dem Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Rubisco (rbcS) oder der Ferredoxin NADP Oxidoreduktase als auch der Isopentenylpyrophosphat Isomerase-2) oder dessen funktionellem Äquivalent abgeleitet ist.

Besonders bevorzugt sind Nukleinsäure-Sequenzen von drei Kassetten des Plastiden-Transitpeptids der plastidären Transketolase aus Tabak in drei Leserastern als 35 Konl/BamHI Fragmente mit einem ATG-Codon in der Ncol Schnittstelle:

pTP09

Kpnl_GGTACCATGGCGTCTTCTTCTTCTCACTCTCTCAAGCTATCCTCTCTC

5 GTTCTGTCCCTCGCCATGGCTCTGCCTCTTCTTCTCAACTTTCCCCTTCTTCTCTCACTTTTTCCGGCCTTAAATCCAATCCCAATATCACCACCTCCCGCCGCCGTACTCCTTCCTCCGCCGCCGCCGCCGCCGTCGTAAGGTCACCGGCGATTCGTGCCTCAGCTGCAACCGAAACCATAGAGAAAACTGAGACTGCGGGATCC_BamHI

10

pTP10

Kpnl_GGTACCATGGCGTCTTCTTCTCTCACTCTCTCAAGCTATCCTCTCTC
GTTCTGTCCCTCGCCATGGCTCTGCCTCTTCTTCTCAACTTTCCCCTTCTTCTCT
15 CACTTTTCCGGCCTTAAATCCAATCCCAATATCACCACCTCCCGCCGCCGTACTCCTTCCTCCGCCGCCGCCGCCGCCGTCGTAAGGTCACCGGCGATTCGTGCCTCAGCTGCAACCGAAACCATAGAGAAAACTGAGACTGCGCTGGATCC_BamHI

20 pTP11

25

30

Kpnl_GGTACCATGGCGTCTTCTTCTTCTCACTCTCTCAAGCTATCCTCTCTC
GTTCTGTCCCTCGCCATGGCTCTGCCTCTTCTTCTCAACTTTCCCCTTCTTCTCTCACTTTTTCCGGCCTTAAATCCAATCCCAATATCACCACCTCCCGCCGCCGTACTCCTTCCTCCGCCGCCGCCGCCGCCGCCGTCGTAAGGTCACCGGCGATTCGTGCCTCAGCTGCAACCGAAACCATAGAGAAAACTGAGACTGCGGGGATCC_BamHI

Weitere Beispiele für ein plastidäres Transitpeptid sind das Transitpeptid der plastidären Isopentenyl-pyrophosphat Isomerase-2 (IPP-2) aus Arabisopsis thaliana und das Transitpeptid der kleinen Untereinheit der Ribulosebisphosphat Carboxylase (rbcS) aus Erbse (Guerineau, F, Woolston, S, Brooks, L, Mullineaux, P (1988) An expression cassette for targeting foreign proteins into the chloroplasts. Nucl. Acids Res. 16: 11380).

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuren können synthetisch hergestellt oder natürlich gewonnen sein oder eine Mischung aus synthetischen und natürlichen Nukleinsäure-

15

20

25

30

Bestandteilen enthalten, sowie aus verschiedenen heterologen Genabschnitten verschiedener Organismen bestehen.

Bevorzugt sind, wie vorstehend beschrieben, synthetische Nukleotid-Sequenzen mit Kodons, die von Pflanzen der Gattung Tagetes bevorzugt werden. Diese von Pflanzen bevorzugten Kodons können aus Kodons mit der höchsten Proteinhäufigkeit bestimmt werden, die in den meisten interessanten Pflanzenspezies exprimiert werden.

Bei der Präparation einer Expressionskassette können verschiedene DNA-Fragmente manipuliert werden, um eine Nukleotid-Sequenz zu erhalten, die zweckmäßigerweise in der korrekten Richtung liest und die mit einem korrekten Leseraster ausgestattet ist. Für die Verbindung der DNA-Fragmente miteinander können an die Fragmente Adaptoren oder Linker angesetzt werden.

Zweckmäßigerweise können die Promotor- und die Terminator-Regionen in Transkriptionsrichtung mit einem Linker oder Polylinker, der eine oder mehrere Restriktionsstellen für die Insertion dieser Sequenz enthält, versehen werden. In der Regel hat der Linker 1 bis 10, meistens 1 bis 8, vorzugsweise 2 bis 6 Restriktionsstellen. Im allgemeinen hat der Linker innerhalb der regulatorischen Bereiche eine Größe von weniger als 100 bp, häufig weniger als 60 bp, mindestens jedoch 5 bp. Der Promotor kann sowohl nativ bzw. homolog als auch fremdartig bzw. heterolog zur Wirtspflanze sein. Die Expressionskassette beinhaltet vorzugsweise in der 5'-3'-Transkriptionsrichtung den Promotor, eine kodierende Nukleinsäuresequenz oder ein Nukleinsäurekonstrukt und eine Region für die transkriptionale Termination. Verschiedene Terminationsbereiche sind gegeneinander beliebig austauschbar.

Beispiele für einen Terminator sind der 35S-Terminator (Guerineau et al. (1988) Nucl Acids Res. 16: 11380), der nos Terminator (Depicker A, Stachel S, Dhaese P, Zambryski P, Goodman HM. Nopaline synthase: transcript mapping and DNA sequence. J Mol Appl Genet. 1982;1(6):561-73) oder der ocs Terminator (Gielen, J, de Beuckeleer, M, Seurinck, J, Debroek, H, de Greve, H, Lemmers, M, van Montagu, M, Schell, J (1984) The complete sequence of the TL-DNA of the Agrobacterium tumefaciens plasmid pTiAch5. EMBO J. 3: 835-846).

Ferner können Manipulationen, die passende Restriktionsschnittstellen bereitstellen oder die überflüssige DNA oder Restriktionsschnittstellen entfernen, eingesetzt wer-

25

30

35

den. Wo Insertionen, Deletionen oder Substitutionen wie z.B. Transitionen und Transversionen in Frage kommen, können *in vitro*-Mutagenese, "primer-repair", Restriktion oder Ligation verwendet werden.

- Bei geeigneten Manipulationen, wie z.B. Restriktion, "chewing-back" oder Auffüllen von Überhängen für "bluntends", können komplementäre Enden der Fragmente für die Ligation zur Verfügung gestellt werden.
- Bevorzugte Polyadenylierungssignale sind pflanzliche Polyadenylierungssignale, vorzugsweise solche, die im wesentlichen T-DNA-Polyadenylierungssignale aus Agrobacterium tumefaciens, insbesondere des Gens 3 der T-DNA (Octopin Synthase) des Ti-Plasmids pTiACH5 entsprechen (Gielen et al., EMBO J. 3 (1984), 835 ff) oder funktionelle Äquivalente.
- Die Übertragung von Fremdgenen in das Genom einer Pflanze wird als Transformation bezeichnet.

Dazu können an sich bekannte Methoden zur Transformation und Regeneration von Pflanzen aus Pflanzengeweben oder Pflanzenzellen zur transienten oder stabilen Transformation genutzt werden.

Geeignete Methoden zur Transformation von Pflanzen sind die Protoplastentransformation durch Polyethylenglykol-induzierte DNA-Aufnahme, das biolistische Verfahren mit der Genkanone – die sogenannte particle bombardment Methode, die Elektroporation, die Inkubation trockener Embryonen in DNA-haltiger Lösung, die Mikroinjektion und der, vorstehend beschriebene, durch Agrobacterium vermittelte Gentransfer. Die genannten Verfahren sind beispielsweise in B. Jenes et al., Techniques for Gene Transfer, in: Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press (1993), 128-143 sowie in Potrykus, Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Molec. Biol. 42 (1991), 205-225) beschrieben.

Vorzugsweise wird das zu exprimierende Konstrukt in einen Vektor kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren, beispielsweise pBin19 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 12 (1984), 8711) oder besonders bevorzugt pSUN2, pSUN3, pSUN4 oder pSUN5 (WO 02/00900).

Mit einem Expressionsplasmid transformierte Agrobakterien können in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen verwendet werden, z.B. indem verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.

5

10

Zur bevorzugten Herstellung von genetisch veränderten Pflanzen, im folgenden auch transgene Pflanzen bezeichnet, wird die fusionierte Expressionskassette, die eine Ketolase exprimiert, in einen Vektor, beispielsweise pBin19 oder insbesondere pSUN2 kloniert, der geeignet ist, in *Agrobacterium tumefaciens transformiert zu werden* Mit einem solchen Vektor transformierte Agrobakterien können dann in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen verwendet werden, indem beispielsweise verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.

15

20

Die Transformation von Pflanzen durch Agrobakterien ist unter anderem bekannt aus F.F. White, Vectors for Gene Transfer in Higher Plants; in Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press, 1993, S. 15-38. Aus den transformierten Zellen der verwundeten Blätter bzw. Blattstücke können in bekannter Weise transgene Pflanzen regeneriert werden, die ein in die Expressionskassette integriertes Gen für die Expression einer Nukleinsäure codierend eine Ketolase enthalten.

25

Zur Transformation einer Wirtspflanze der Gattung Tagetes mit einer für eine Ketolase kodierenden Nukleinsäure wird eine Expressionskassette als Insertion in einen rekombinanten Vektor eingebaut, dessen Vektor-DNA zusätzliche funktionelle Regulationssignale, beispielsweise Sequenzen für Replikation oder Integration enthält. Geeignete Vektoren sind unter anderem in "Methods in Plant Molecular Biology and Biotechnology" (CRC Press), Kap. 6/7, S. 71-119 (1993) beschrieben.

30

35

Unter Verwendung der oben zitierten Rekombinations- und Klonierungstechniken können die Expressionskassetten in geeignete Vektoren kloniert werden, die ihre Vermehrung, beispielsweise in *E. coli*, ermöglichen. Geeignete Klonierungsvektoren sind u.a. pJIT117 (Guerineau et al. (1988) Nucl. Acids Res.16:11380), pBR332, pUC-Serien, M13mp-Serien und pACYC184. Besonders geeignet sind binäre Vektoren, die sowohl in *E. coli* als auch in Agrobakterien replizieren können.

15

20

25

30

Dabei kann je nach Wahl des Promotors die Expression konstitutiv oder vorzugsweise spezifisch in den Blütenblättern erfolgen.

Die erfindungsgemäßen genetisch veränderten Pflanzen der Gattung Tagetes weisen im Vergleich zum Wildtyp einen Gehalt an Astaxanthin, insbesondere in Petalen auf.

Wie vorstehend erwähnt, betrifft die Erfindung die Verwendung astaxanthinhaltiger Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltiger Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes zur oralen Verabreichung an Tiere.

In einer bevorzugten Ausführungsform werden die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes zur Pigmentierung von Tieren und der entsprechenden Tierprodukte verwendet.

Unter astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen werden bevorzugt Lösungen, enthaltend Astaxanthin verstanden, die durch Extraktion aus astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen mit mindestens einem geeigneten Lösungsmittel hergestellt wurden. Je nach verwendetem Lösungsmittel und verwendeten weiteren chemischen und physikalischen Reinigungsverfahren kann das Astaxanthin in beliebigen Reinheitsgraden im Extrakt vorliegen. Es ist vorteilhaft, die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile vor Extraktion entsprechend aufzubereiten, beispielsweise die Pflanzen oder Pflanzenteile zu trocknen und zu zerkleinern, wobei die Reihenfolge beliebig ist.

Astaxanthin kann aus den astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen, die gegebenenfalls vorher getrocknet und/oder zerkleinert wurden durch organische Lösungsmittel extrahiert werden, wie beispielsweise durch Aceton, Hexan, Methylenchlorid, Methyl-tertiär-Butyl-ether oder durch Lösungsmittelgemische wie Ethanol/Hexan oder Aceton/Hexan. Durch unterschiedliche Mischungsverhältnisse der Lösungsmittel kann aufgrund der verschiedenen Polarität die Extraktionswirkung variiert werden. Durch eine solche Extraktion lässt sich Astaxanthin mit hoher Konzentration anreichern.

35 Anschließend kann durch Ausschütteln von Astaxanthin und chromatografische Auftrennung des Gemisches die Reinheit von Astaxanthin weiter erhöht werden. Asta-

25

30

xanthin liegt in der Regel als Gemisch aus Mono- und Diestern vor, meist als Ester der Palmitinsäure.

- Unter "Pigmentierung" wird erfindungsgemäß vorzugsweise die Intensivierung oder

 Verursachung einer Farbe zumindest eines Teils eines Tieres oder Tierproduktes des
 pigmentierten Tieres im Vergleich zum nicht pigmentierten Tier verstanden. Astaxanthinhaltige Pigmentierstoffe pigmentieren und verursachen oder intensivieren in der
 Regel einen rosa bis rosa-roten Farbton.
- Bevorzugte Tiere die durch die erfindungsgemäße orale Verabreichung pigmentiert werden können sind Tiere, ausgewählt aus der Gruppe Fische, Crustaceae oder Vögel, insbesondere Galliformes und Anatridae.

Bevorzugte Fische sind Salmoniden, insbesondere Lachs oder Forelle.

Bevorzugte Crustaceae sind Shrimps oder Krebse.

Bevorzugte Galliformes sind Hühner, Enten oder Gänse.

20 Bevorzugter Anatridae ist Flamingo.

Je nach pigmentiertem Tier werden vorzugsweise unter pigmentierten Tierprodukten insbesondere Fleisch für Lachs oder Forelle, Haut für Hühner, Enten oder Gänse, Feder für Hühner, Enten, Gänse oder Flamingo und Ei bzw. Eidotter für Hühner, Enten oder Gänse verstanden.

Die orale Verabreichung der astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes an Tiere kann direkt erfolgen oder über orale Verabreichung von Tierfutterzubereitungen, denen zuvor die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes beigemischt wurden.

In einer bevorzugten Ausführungsform werden die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von asta-

xanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes Tierfutterzubereitungen beigemischt und die Tierfutterzubereitung an Tiere oral verabreicht.

Dabei ist es vorteilhaft, die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes vor der Beimischung zu Tierfutterzubereitungen in eine Form zu prozessieren, die eine Beimischung zu entsprechenden Tierfutterzubereitung ermöglicht und vorzugsweise zu einer hohen Stabilität und Bioverfügbarkeit von Astaxanthin im jeweiligen Anwendungsbereich führt.

10

5

Je nach Tier, an das die orale Verabreichung erfolgen soll und damit je nach Tierfutterzubereitung können dazu verschiedene Prozessierungsschritte vorteilhaft sein.

15

Für astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes, ist es in dieser Ausführungsform vorteilhaft, die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile, insbesondere Blütenköpfe und Petalen zu trocknen und/oder zu zerkleinern. Besonders bevorzugt liegen die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes in Pulverform vor.

20

Jede wie auch immer gestaltete Ausführungsform der astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes, ob prozessiert oder nicht prozessiert, kann in an sich bekannter Weise Tierfutterzubereitungen beigemischt werden.

25

Für astaxanthinhaltigen Extrakte astaxanthinhaltiger Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes, sind in dieser Ausführungsform verschiedene Prozessierungsschritte vorteilhaft.

_ _

Die astaxanthinhaltigen Extrakte können, soweit die noch enthaltenen Lösungsmittel für die entsprechenden Tiere physiologisch unbedenklich sind, direkt der Tierfutterzubereitung beigemischt werden.

30

Die Extrakte können nach Abdampfen der noch enthaltenen Lösungsmittel in Form von astaxanthinhaltigen Pulver oder Ölen eingesetzt werden.

35

Die erhaltenen astaxanthinhaltigen Pulver oder Öle können beispielsweise in Fischöl eingearbeitet werden, auf pulverige Trägermaterialien, wie beispielsweise Weizenmehl

15

20

25

30

oder geriebene Tagetespetalen, aufgebracht werden, oder in Alginate, Gelatine oder Lipide eingeschlossen werden.

Die astaxanthinhaltigen Extrakte oder prozessierten Extrakte liegen somit bevorzugt in flüssiger oder pulverisierter Form vor.

Jede wie auch immer gestaltete Ausführungsform der astaxanthinhaltigen Extrakte astaxanthinhaltiger Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes, ob prozessiert oder nicht prozessiert, kann in an sich bekannter Weise Tierfutterzubereitungen beigemischt werden.

Der Erfindung betrifft daher auch Tierfutterzubereitungen, enthaltend astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes.

Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zur Herstellung von Tierfutterzubereitungen durch Zusammenfügen von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes und üblichen Tierfuttermitteln.

Eine bevorzugte Ausführungsform des Verfahrens ist dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes vor dem Zusammenfügen mit Tierfuttermitteln in eine Form prozessiert werden, die ein Zusammenfügen mit Tierfuttermitteln ermöglicht.

Beispielsweise für Fische können die Fischfutterzubereitungen weitere übliche Fischfutterkomponenten enthalten, wie beispielsweise Fischmehl und/oder andere Proteine, Öle, wie beispielsweise Fischöle, Getreide, Vitamine, Mineralien, Konservierungsstoffe und gegebenenfalls Medikamente in üblichen Mengen.

Eine typische Fischfutterrezeptur für Forellen setzt sich beispielsweise aus folgenden Komponenten zusammen:

		Einwaage f. 500 kg
Komponenten	Gew%	kg
Fischmehl	30,00	150,00
Sojavollfettbohnen	20,00	100,00
Weizenquellstärke	18,00	90,00
Vitamin-Prämix	0,80	4,00
Cholinchlorid (50%)	0,20	1,00
Weizenkleber	20,00	100,00
Sipernat 50S	3,00	15,00
Fischöl	8,00	40,00

Eine typische Fischfutterrezeptur für Lachse setzt sich beispielsweise aus folgenden Komponenten zusammen:

Komponenten	Gew%
Fischmehl	75,00
Pflanzliches Protein	5,00
Getreide	7,80
Vitamine/Mineralien	1,00
Antioxidan-	0,20
tien/Konservierungsstoffe	
Fischöl	11,00

5

In einer Ausführungsform werden die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte den Tierfutterzubereitungen vorzugsweise in getrockneter und zerkleinerter Pulverform beigemischt.

Die so erhaltenen Tierfutterzubereitungen, enthaltend astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltige Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes, können bei Fischfutter bei-

20

25

35

spielsweise in an sich bekannter Weise pelletiert oder besonders vorteilhaft extrudiert werden.

In einer bevorzugten Ausführungsform werden die astaxanthinhaltigen Extrakte den
Tierfutterzubereitungen vorzugsweise in flüssiger Form beigemischt. Dies ist insbesondere vorteilhaft bei der Herstellung von extrudierten Fischfutterzubereitungen. Der Extrusionsprozess führt zu Extrusionsstress auf die empfindliche Stoffe, wie beispielsweise Astaxanthin, der zu einem Astaxanthinverlust führen kann. Bei Extrusionsstress handelt es sich primär um die Einwirkung mechanische Kräfte (Kneten, Scherung,
Druck, etc.) jedoch auch um hydrothermischen Stress, verursacht durch Wasser- und Wasserdampfzugaben, auch oxidativer Stress ist zu beobachten.

Um die durch den oben beschriebenen Extrusionsprozess auftretenden Astaxanthinverluste zu vermeiden, können flüssige astaxanthinhaltige Extrakte durch die sogenannte PPA-Technik nach dem Extrusions - und Trocknungsprozess unter Vakuum appliziert werden (post pelleting application).

In einer weiteren, bevorzugten Ausführungsform werden die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes direkt an Tiere oral verabreicht.

Dabei ist es vorteilhaft, die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes vor der Verabreichung in eine Form zu prozessieren, die eine direkte orale Verabreichung an Tiere ermöglicht und vorzugsweise zu einer hohen Stabilität und Bioverfügbarkeit von Astaxanthin im jeweiligen Anwendungsbereich führt.

30 Je nach Tier, an das die orale Verabreichung erfolgen soll und damit je nach Tierfutterzubereitung k\u00f6nnen dazu verschiedene Prozessierungsschritte vorteilhaft sein.

Für astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes, ist es in dieser Ausführungsform vorteilhaft, die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile, insbesondere Blütenköpfe und Petalen zu trocknen und/oder zu zerkleinern. Beson-

ders bevorzugt liegen die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes in Pulverform vor.

Jede wie auch immer gestaltete Ausführungsform der astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes, ob prozessiert oder nicht prozessiert, kann in an sich bekannter Weise oral an Tiere verabreicht werden.

Für astaxanthinhaltigen Extrakte astaxanthinhaltiger Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes, sind in dieser Ausführungsform verschiedene Prozessierungsschritte vorteilhaft.

Die astaxanthinhaltigen Extrakte können, soweit die noch enthaltenen Lösungsmittel für die entsprechenden Tiere physiologisch unbedenklich sind, direkt oral an Tiere verabreicht werden.

15

20

30

35

10

Die Extrakte können nach Abdampfen der noch enthaltenen Lösungsmittel in Form von astaxanthinhaltigen Pulver oder Ölen verabreicht werden.

Die erhaltenen astaxanthinhaltigen Pulver oder Öle können beispielsweise in Fischöl eingearbeitet werden, auf pulverige Trägermaterialien, wie beispielsweise Weizenmehl oder geriebene Tagetespetalen, aufgebracht werden, oder in Alginate, Gelatine oder Lipide eingeschlossen werden.

Die astaxanthinhaltigen Extrakte oder prozessierten Extrakte liegen somit bevorzugt in flüssiger oder pulverisierter Form vor.

Jede wie auch immer gestaltete Ausführungsform der astaxanthinhaltigen Extrakte astaxanthinhaltiger Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes, ob prozessiert oder nicht prozessiert, kann in an sich bekannter Weise oral an Tiere verabreicht werden.

Der Erfindung betrifft daher auch Pigmentiermittel, enthaltend astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes, wobei die astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthin-

haltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes gegebenenfalls wie vorstehend beschrieben prozessiert sein können.

In einer bevorzugten Ausführungsform bestehen die Pigmentiermittel aus astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder aus astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes, wobei die astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes gegebenenfalls wie vorstehend beschrieben prozessiert sein können. 10

Bei besonders bevorzugten Pigmentiermitteln verwendet man als Pflanzenteile Blütenköpfe oder Petalen.

- Die Erfindung betrifft ferner eine Verfahren zur Pigmentierung von Tieren oder Tierpro-15 dukten durch orale Verabreichung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes an Tiere.
- Ferner betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung von pigmentierten Tieren 20 oder Tierprodukten durch oralen Verabreichung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes an Tiere.
- Die Erfindung betrifft ferner die Verwendung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder 25 Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes als Tierfutter oder Tierfutterzusatz.
- Die Pigmentiermittel, enthaltend astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der 30 Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltige Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes bzw. Tierfuttermittel enthaltend diese Pigmentiermittel weisen weiterhin den Vorteil einer hohen Lagerstabilität und Bioverfügbarkeit des Pigments Astaxanthin auf.

Die Erfindung wird durch die nun folgenden Beispiele erläutert, ist aber nicht auf diese beschränkt:

Beispiel I

5 Herstellung astaxanthinhaltiger, genetisch veränderter Pflanzen der Gattung Tagetes

Allgemeine Experimentelle Bedingungen: Sequenzanalyse rekombinanter DNA

Die Sequenzierung rekombinanter DNA-Moleküle erfolgte mit einem Laserfluoreszenz-10 DNA-Sequenzierer der Firma Licor (Vertrieb durch MWG Biotech, Ebersbach) nach der Methode von Sanger (Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74 (1977), 5463-5467).

Beispiel I.1:

20

25

30

Amplifikation einer cDNA, die die gesamte Primärsequenz der Ketolase aus Haemato-15 coccus pluvialis Flotow em. Wille codiert

Die cDNA, die für die Ketolase aus Haematococcus pluvialis codiert, wurde mittels PCR aus Haematococcus pluvialis (Stamm 192.80 der "Sammlung von Algenkulturen der Universität Göttingen")Suspensionskultur amplifiziert.

Für die Präparation von Total-RNA aus einer Suspensionskultur von Haematococcus

pluvialis (Stamm 192.80), die 2 Wochen mit indirektem Tageslicht bei Raumtemperatur in Haematococcus-Medium (1.2 g/l Natriumacetat, 2 g/l Hefeextrakt, 0.2 g/l MgCl2x6H2O, 0.02 CaCl2x2H2O; pH 6.8; nach Autoklavieren Zugabe von 400 mg/l L-Asparagin, 10 mg/l FeSO4xH2O) gewachsen war, wurden die Zellen geerntet, in flüssigem Stickstoff eingefroren und im Mörser pulverisiert. Anschließend wurden 100 mg der gefrorenen, pulverisierten Algenzellen in ein Reaktionsgefäß überführt und in 0.8 ml Trizol-Puffer (LifeTechnologies) aufgenommen. Die Suspension wurde mit 0.2 ml Chloroform extrahiert. Nach 15 minütiger Zentrifugation bei 12 000 g wurde der wässrige Überstand abgenommen und in ein neues Reaktionsgefäß überführt und mit einem Volumen Ethanol extrahiert. Die RNA wurde mit einem Volumen Isopropanol gefällt, mit 75% Ethanol gewaschen und das Pellet in DEPC Wasser (über Nacht Inkubation von Wasser mit 1/1000 Volumen Diethylpyrocarbonat bei Raumtemperatur, anschlie-35 Bend autoklaviert) gelöst. Die RNA-Konzentration wurde photometrisch bestimmt.

Für die cDNA-Synthese wurden 2.5 ug Gesamt-RNA für 10 min bei 60_C denaturiert, für 2 min auf Eis abgekühlt und mittels eines cDNA-Kits (Ready-to-go-you-primebeads, Pharmacia Biotech) nach Herstellerangaben unter Verwendung eines antisense spezifischen Primers (PR1 SEQ ID NO: 29) in cDNA umgeschrieben.

5

Die Nukleinsäure codierend eine Ketolase aus *Haematococcus pluvialis* (Stamm 192.80) wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus *Haematococcus pluvialis* unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR2 SEQ ID NO: 30) und eines antisense spezifischen Primers (PR1 SEQ ID NO: 29) amplifiziert.

10

15

Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der cDNA, die für ein Ketolase Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz codiert, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 4 ml einer Haematococcus pluvialis cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR1 (SEQ ID NO: 29)
- 20 0.2 mM PR2 (SEQ ID NO: 30)
 - 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
 - 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
 - 25.8 ml Aq. Dest.
- 25 Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:
 - 1X 94_C 2 Minuten

35X 94_C 1 Minute

53_C 2 Minuten

30 72_C 3 Minuten

35

1X 72_C 10 Minuten

Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO: 29 und SEQ ID NO: 30 resultierte in einem 1155 Bp-Fragment, das für ein Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz codiert (SEQ ID NO: 22). Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Ampli-

fikat in den PCR-Klonierungsvektor pGEM-Teasy (Promega) kloniert und der Klon pGKETO2 erhalten.

Sequenzierung des Klons pGKETO2 mit dem T7- und dem SP6-Primer bestätigte eine Sequenz, die sich lediglich in den drei Codons 73, 114 und 119 in je einer Base von der publizierten Sequenz X86782 unterscheidet. Diese Nukleotidaustausche wurden in einem unabhängigem Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentieren somit die Nukleotidsequenz im verwendeten *Haematococcus pluvialis* Stamm 192.80 (Abbildung 1 und 2, Sequenzvergleiche).

10

15

25

35

5

Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet. Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 1027 Bp SpHI-Fragmentes aus pGEM-Teasy und Ligierung in den SpHI geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der die *Haematococcus pluvialis* Ketolase in der korrekten Orientierung als N-terminale translationale Fusion mit dem rbcs Transitpeptid enthält, heißt pJKETO2.

Beispiel 1.2:

Amplifikation einer cDNA, die die Ketolase aus *Haematococcus pluvialis* Flotow em.

20 Wille mit einem um 14 Aminosäuren verkürztem N-terminus codiert

Die cDNA, die für die Ketolase aus *Haematococcus pluvialis* (Stamm 192.80) mit einem um 14 Aminosäuren verkürztem N-Terminus codiert, wurde mittels PCR aus *Haematococcus pluvialis* Suspensionskultur (Stamm 192.80 der "Sammlung von Algenkulturen der Universität Göttingen") amplifiziert.

Die Präparation von Total-RNA aus einer Suspensionskultur von *Haematococcus pluvialis* (Stamm 192.80) erfolgte wie in Beispiel 1 beschrieben.

30 Die cDNA-Synthese erfolgte wie unter Beispiel 1 beschrieben.

Die Nukleinsäure kodierend eine Ketolase aus *Haematococcus pluvialis* (Stamm 192.80) mit einem um 14 Aminosäuren verkürztem N-Terminus wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus *Haematococcus pluvialis* unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR3 SEQ ID NO: 31) und eines antisense spezifischen Primers (PR1 SEQ ID NO: 29) amplifiziert.

Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der cDNA, die für ein Ketolase Protein mit um 14 Aminosäuren verkürztem N-Terminus codiert, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 4 ml einer Haematococcus pluvialis cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR1 (SEQ ID NO: 29)
- 10 0.2 mM PR3 (SEQ ID NO: 31)
 - 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
 - 0.25 ml R Tag Polymerase (TAKARA)
 - 25.8 ml Aq. Dest.

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

15

20

5

Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO: 29 und SEQ ID NO: 31 resultierte in einem 1111 Bp Fragment, das für ein Ketolase Protein codiert, bei dem N-terminalen Aminosäuren (Position 2-16) durch eine einzige Aminosäure (Leucin) ersetzt sind.

25

30

Das Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pGEM-Teasy (Promega) kloniert. Sequenzierungen mit mit den Primern T7- und SP6 bestätigten eine zur Sequenz SEQ ID NO: 22 identische Sequenz, wobei die 5'Region (Position 1-53) der SEQ ID NO: 22 im Amplifikat SEQ ID NO: 24 durch eine in der Sequenz abweichende Nonamersequenz ersetzt wurde. Dieser Klonwurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 985 Bp SpHI Fragmentes aus pGEMTeasy und Ligierung mit dem SpHI geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der die Haematococcus pluvialis Ketolase mit einem um 14 Aminosäuren verkürztem N-

Terminus in der korrekten Orientierung als N-terminale translationale Fusion mit dem rbcs Transitpeptid enthält, heisst pJKETO3.

Beispiel I.3:

- Amplifikation einer cDNA, die die Ketolase aus *Haematococcus pluvialis* Flotow em. Wille (Stamm 192.80 der "Sammlung von Algenkulturen der Universität Göttingen") bestehend aus der gesamten Primärsequenz und fusioniertem C-terminalem myc-Tag codiert.
- Die cDNA, die für die Ketolase aus *Haematococcus pluvialis* (Stamm 192.80) bestehend aus der gesamten Primärsequenz und fusioniertem C-terminalem myc-Tag codiert, wurde mittels PCR unter Verwendung des Plasmids pGKETO2 (in Beispiel 1 beschrieben) und des Primers PR15 (SEQ ID NO: 32) hergestellt. Der Primer PR15 setzt sich zusammen aus einer antisense spezifischen 3'Region (Nucleotide 40 bis 59) und einer myc-Tag codierenden 5'Region (Nucleotide 1 bis 39).

Die Denaturierung (5 min bei 95_C) und Annealing (langsame Abkühlung bei Raumtemperatur auf 40_C) von pGKETO2 und PR15 erfolgte in einem 11.5 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

20

35

- 1 mg pGKETO2 PlasmidDNA
- 0.1 mg PR15 (SEQ ID NO: 32)

Das Auffüllen der 3'Enden (30 min bei 30_C) erfolgte in einem 20 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 11.5 ml pGKETO2/PR15-Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 50 mM dNTPs
- 2 ml 1X Klenow Puffer
- 30 2U Klenow Enzym

Die Nukleinsäure kodierend eine Ketolase aus *Haematococcus pluvialis* (Stamm 192.80) bestehend aus der gesamten Primärsequenz und fusioniertem C-terminalem myc-Tag wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus *Haematococcus pluvialis* unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR2 SEQ ID NO: 30) und eines antisense spezifischen Primers (PR15 SEQ ID NO: 32) amplifiziert.

Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der cDNA, die für ein Ketolase Protein mit fusioniertem Cterminalem myc-Tag codiert, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml einer Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 10 0.2 mM PR15 (SEQ ID NO: 32)
 - 0.2 mM PR2 (SEQ ID NO: 30)
 - 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
 - 0.25 ml R Tag Polymerase (TAKARA)
 - 28.8 ml Aq. Dest.

15

25

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO:32 und SEQ ID NO:30 resultierte in einem 1032 Bp-Fragment, das für ein Protein codiert, bestehend aus der gesamten Primärsequenz der Ketolase aus *Haematococcus pluvialis* als zweifache translationale Fusion mit dem rbcS Transitpeptide am N-Terminus und dem myc-Tag am C-Terminus.

Das Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCRKlonierungsvektor pGEM-Teasy (Promega) kloniert. Sequenzierungen mit mit den Primern T7- und SP6 bestätigten eine zur Sequenz SEQ ID NO: 22 identische Sequenz, wobei die 3'Region (Position 993 bis 1155) der SEQ ID NO: 22 im Amplifikat SEQ ID NO: 26 durch eine in der abweichende Sequenz aus 39 Bp ersetzt wurde. Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 1038 Bp EcoRI-SpHI Fragmentes aus pGEM-Teasy und Ligierung mit dem EcoRI-SpHI geschnittenen Vektor pJIT117. Durch die Ligation entsteht eine translationale Fusion zwischen dem C-Terminus der rbcS Transitpeptidsequenz und dem N-Terminus der Ketolase Sequenz. Der Klon, der die Haematococcus pluvialis Ketolase mit fusioniertem C-terminalem myc-Tag in der korrekten Orientierung als translationale N-terminale Fusion mit dem rbcs Transitpeptid enthält, heisst pJKETO4.

Beispiel I.4:

5

15

20

25

30

10 Amplifikation einer DNA, die die gesamte Primärsequenz der Ketolase aus *Nostoc sp. PCC 7120* codiert

Die DNA, die für die Ketolase aus *Nostoc PCC 7120* kodiert, wurde mittels PCR aus *Nostoc PCC 7120* (Stamm der "Pasteur Culture Collection of Cyanobacterium") amplifiziert.

Für die Präparation von genomischer DNA aus einer Suspensionskultur von *Nostoc PCC 7120*, die 1 Woche mit Dauerlicht und konstantem Schütteln (150 rpm) at 25°C in *BG 11*-Medium (1.5 g/l NaNO3, 0.04 g/l K2PO4x3H2O, 0.075 g/l MgSO4xH2O, 0.036 g/l CaCl2x2H2O, 0.006 g/l citric acid, 0.006 g/l Ferric ammonium citrate, 0.001 g/l ED-TA disodium magnesium, 0.04 g/l Na2CO3, 1ml trace metal mix A5+Co (2.86 g/l H3BO3, 1.81 g/l MnCl2x4H2o, 0.222 g/l ZnSO4x7H2o,0.39 g/l NaMoO4X2H2o, 0.079 g/l CuSO4x5H2O, 0.0494 g/l Co(NO3)2x6H2O) gewachsen war, wurden die Zellen durch Zentrifugation geerntet, in flüssigem Stickstoff eingefroren und im Mörser pulverisiert.

Protokoll für DNA Isolation aus Nostoc PCC7120:

Aus einer 10 ml Flüssigkultur wurden die Bakterienzellen durch 10minütige Zentrifugation bei

8 000 rpm pelletiert. Anschließend wurden die Bakterienzellen in flüssigem Stickstoff mit einem Mörser zerstoßen und gemahlen. Das Zellmaterial wurde in 1 ml 10mM Tris HCI (pH 7.5) resuspendiert und in ein Eppendorf Reaktionsgefäß (2ml Volumen) überführt. Nach Zugabe von

100 μl Proteinase K (Konzentration: 20 mg/ml) wurde die Zellsuspension für 3 Stunden bei 37°C inkubiert. Anschließend wurde die Suspension mit 500 μl Phenol extrahiert. Nach 5minütiger Zentrifugation bei 13 000 upm wurde die obere, wässrige Phase in ein neues 2 ml-Eppendorf Reaktionsgefäß überführt. Die Extraktion mit Phenol wurde 3mal wiederholt. Die DNA wurde durch Zugabe von 1/10 Volumen 3 M Natriumacetat (pH 5.2) und 0.6 Volumen Isopropanol gefällt und anschließend mit 70% Ethanol gewaschen. Das DNA-Pellet wurde bei Raumtemperatur getrocknet, in 25 μl Wasser aufgenommen und unter Erhitzung auf 65°C gelöst.

- Die Nukleinsäure, kodierend eine Ketolase aus *Nostoc PCC 7120*, wurde mittels "polymerase chain reaction" (PCR) aus *Nostoc PCC 7120* unter Verwendung eines sensespezifischen Primers (NOSTF, SEQ ID No. 87) und eines antisense-spezifischen Primers (NOSTG, SEQ ID NO. 88) amplifiziert.
- 15 Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der DNA, die für ein Ketolase Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz kodiert, erfolgte in einem 50 ul Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

20

- 1 ul einer Nostoc PCC 7120 DNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM NOSTF (SEQ ID No. 87)
- 0.2 mM NOSTG (SEQ ID No. 88)
- 25 5 ul 10X PCR-Puffer (TAKARA)
 - 0.25 ul R Taq Polymerase (TAKARA)
 - 25.8 ul Aq. Dest.

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

30

	1X	94°C	2 Minuten
	35X	94°C	1 Minute
		55°C	1 Minuten
		72°C	3 Minuten
35	1X	72°C	10 Minuten

10

15

25

35

Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID No. 87 und SEQ ID No. 88 resultierte in einem 805 Bp-Fragment, das für ein Protein bestehend aus der gesamten Primärsequenz kodiert (SEQ ID No. 89). Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Amplifikat in den PCR-Klonierungsvektor pGEM-T (Promega) kloniert und der Klon pNOSTF-G erhalten.

Sequenzierung des Klons pNOSTF-G mit dem M13F- und dem M13R-Primer bestätigte eine Sequenz, welche mit der DNA-Sequenz des Datenbankeintrages AP003592 identisch ist. Diese Nukleotidsequenz wurde in einem unabhängigem Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentiert somit die Nukleotidsequenz im verwendeten *Nostoc PCC 7120*.

Dieser Klon pNOSTF-G wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet. Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 1027 Bp SphI-Fragmentes aus pGEM-T und Ligierung in den SphI geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der die Ketolase von *Nostoc* in der korrekten Orientierung als N-terminale translationale Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJNOST.

20 Beispiel I.5:

Herstellung von Expressionsvektoren zur konstitutiven Expression der *Haematococcus* pluvialis Ketolase in *Tagetes erecta*.

Die Expression der Ketolase aus *Haematococcus pluvialis* in *Tagetes erecta* erfolgte unter Kontrolle des konstitutiven Promoters d35S aus CaMV (Franck et al. 1980, Cell 21: 285-294). Die Expression erfolgte mit dem Transitpeptid rbcS aus Erbse (Anderson et al. 1986, Biochem J. 240:709-715).

Die Herstellung einer Expressionskassette für die Agrobacterium-vermittelte Transfor-30 mation der Ketolase aus *Haematococcus pluvialis* in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO02/00900).

Zur Herstellung des Tagetes-Expressionsvektors pS5KETO2 wurde das 2.8 Kb Sacl-Xhol Fragment aus pJKETO2 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (Abbildung 3, Konstruktkarte). In der Abbildung 3 beinhaltet Fragment *d35S* den duplizierten 35S Promoter (747 bp), Fragment *rbcS* das rbcS Transitpeptid aus Erbse

(204 bp), Fragment *KETO2* (1027 bp) die gesamte Primärsequenz codierend für die *Haematococcus pluvialis* Ketolase, Fragment *term* (761 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

5 Beispiel I.5A:

Herstellung von Expressionsvektoren zur blütenspezifischen Expression der *Haemato-coccus pluvialis* Ketolase in *Tagetes erecta*.

Die Expression der Ketolase aus *Haematococcus pluvialis* in *Tagetes erecta* erfolgte mit dem Transitpeptid rbcS aus Erbse (Anderson et al. 1986, Biochem J. 240:709-715). Die Expression erfolgte unter Kontrolle einer modifizierten Version AP3P des blütenspezifischen Promoters AP3 aus *Arabidopsis thaliana* (AL132971: Nukleotidregion 9298 bis 10200; Hill et al. (1998) Development 125: 1711-1721).

- Das DNA Fragment, das die AP3 Promoterregion -902 bis +15 aus *Arabidopsis thalia*na beinhaltet, wurde mittels PCR unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethoden aus *Arabidopsis thaliana* isoliert) sowie der Primer PR7 (SEQ ID NO: 33) und PR10 (SEQ ID NO: 36) hergestellt.
- 20 Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der DNA, die das AP3-Promoterfragment (-902 bis +15) beinhaltet, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 25 100 ng genomischer DNA aus A.thaliana
 - 0.25 mM dNTPs
 - 0.2 mM PR7 (SEQ ID NO: 33)
 - 0.2 mM PR10 (SEQ ID NO: 36)
 - 5 ml 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 30 0.25 ml Pfu Polymerase (Stratagene)
 - 28.8 ml Aq. Dest.

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

35 1X 94_C 2 Minuten 35X 94_C 1 Minute 50_C 1 Minute 72_C 1 Minute 1X 72_C 10 Minuten

Das 922 Bp Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR 2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pTAP3 erhalten.

Sequenzierung des Klons pTAP3 bestätigte eine Sequenz, die sich lediglich in durch eine Insertion (ein G in Position 9765 der Sequenz AL132971) und einen Basenaustausch (ein G statt ein A in Position 9726 der Sequenz AL132971) von der publizierten AP3 Sequenz (AL132971, Nukleotidregion 9298 bis 10200) unterscheidet. Diese Nukleotidunterschiede wurden in einem unabhängigen Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentieren somit die tatsächliche Nukleotidsequenz in den verwendeten Arabidopsis thaliana Pflanzen.

15

20

10

Die modifizierte Version AP3P wurde mittels rekombinanter PCR unter Verwendung des Plasmids pTAP3 hergestellt. Die Region 10200 bis 9771 wurde mit den Primern PR7 (SEQ ID NO: 33) und Primern PR9 (SEQ ID NO: 35) amplifiziert (Amplifikat A7/9), die Region 9526 bis 9285 wurde mit den PR8 (SEQ ID NO: 34) und PR10 (SEQ ID NO: 36) amplifiziert (Amplifikat A8/10).

Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR-Reaktionen zur Amplifikation der DNA-Fragmente, die die Regionen Region
10200-9771 und Region 9526 bis 9285 des AP3 Promoters beinhalten, erfolgte in 50 al
Reaktionsansätzen, in denen enthalten war:

- 100 ng AP3 Amplifikat (oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 30 0.2 mM sense Primer (PR7 SEQ ID NO: 33 bzw. PR8 SEQ ID NO: 34)
 - 0.2 mM antisense Primer (PR9 SEQ ID NO: 35 bzw. PR10 SEQ ID NO: 36)
 - 5 ml 10X PCR-Puffer (Stratagene)
 - 0.25 ml Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
 - 28.8 ml Aq. Dest.

35

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

	1X	94_C	2 Minuten
	35X	94_C	1 Minute
		50_C	1 Minute
5		72_C	1 Minute
	1X	72_C	10 Minuten

Die rekombinante PCR beinhaltet Annealing der sich über eine Sequenz von 25 Nukleotiden überlappenden Amplifikate A7/9 und A8/10, Vervollständigung zu einem Doppelstrang und anschließende Amplifizierung. Dadurch entsteht eine modifizierte Version des AP3 Promoters, AP3P, in dem die Positionen 9670 bis 9526 deletiert sind. Die Denaturierung (5 min bei 95_C) und Annealing (langsame Abkühlung bei Raumtemperatur auf 40_C) beider Amplifikate A7/9 und A8/10 erfolgte in einem 17.6 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

15

10

- 0.5 mg A7/9 Amplifikat
- 0.25 mg A8/10 Amplifikat

Das Auffüllen der 3'Enden (30 min bei 30_C) erfolgte in einem 20 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 17.6 m gA7/9 und A8/10-Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 50 mM dNTPs
- 2 ml 1X Klenow Puffer
- 25 2U Klenow Enzym

Die Nukleinsäure codierend für die modifizierte Promoterversion AP3P wurde mittels PCR unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR7 SEQ ID NO: 33) und eines antisense spezifischen Primers (PR10 SEQ ID NO: 36) amplifiziert.

30

Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des AP3P Fragmentes erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

35

- 1 ml Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)

- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR7 (SEQ ID NO: 33)
- 0.2 mM PR10 (SEQ ID NO: 36)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 5 0.25 ml Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
 - 28.8 ml Aq. Dest.

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

15

20

25

30

Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO: 33 und SEQ ID NO: 36 resultierte in einem 778 Bp Fragment das für die modifizierte Promoterversion AP3P codiert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit den Primern T7 und M13 bestätigten eine zur Sequenz AL132971, Region 10200 bis 9298 identische Sequenz, wobei die interne Region 9285 bis 9526 deletiert wurde. Diese Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 771 Bp SacI-HindIII Fragmentes aus pTAP3P und Ligierung in den SacI-HindIII geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der den Promoter AP3P anstelle des ursprünglichen Promoters d35S enthält, heisst pJAP3P.

Zur Herstellung einer Expressionskassette pJAP3PKETO2 wurde das 1027 Bp SpHI-Fragment KETO2 in den SpHI geschnittenen Vektor pJAP3P kloniert. Der Klon, der das Fragment KETO2 in der korrekten Orientierung als N-terminale Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJAP3PKETO2.

Zur Herstellung einer Expressionskassetten pJAP3PKETO4 wurde das 1032 Bp SpHI-35 EcoRI Fragment KETO4 (in Beispiel 3 beschrieben) in den SpHI-EcoRI geschnittenen Vektor pJAP3P kloniert. Der Klon, der das Fragment KETO4 in der korrekten Orientierung als N-terminale Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJAP3PKETO4.

Die Herstellung einer Expressionsvektors für die Agrobacterium-vermittelte Transformation der AP3P-kontrollierten Ketolase aus *Haematococcus pluvialis* in *Tagetes erecta* erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO02/00900).

Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5AP3PKETO2 wurde das 2.8 KB bp Sacl-Xhol Fragment aus pJAP3PKETO2 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (Abbildung 4, Konstruktkarte). In der Abbildung 4 beinhaltet Fragment *AP3P* den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment *rbcS* das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment *KETO2* (1027 bp) die gesamte Primärsequenz codierend für die *Haematococcus pluvialis* Ketolase, Fragment *term* (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV

15

10

5

Beispiel I.5.B:

Herstellung von Expressionsvektoren zur konstitutiven Expression der *Nostoc sp. PCC* 7120 Ketolase in *Tagetes erecta*.

- Die Expression der Ketolase aus *Nostoc* in *Tagetes erecta* erfolgte unter Kontrolle des konstitutiven Promoters FNR (Ferredoxin NADPH Oxidoreductase) aus *Arabidopsis thaliana*. Die Expression erfolgte mit dem Transitpeptid rbcS aus Erbse (Anderson et al. 1986, Biochem J. 240:709-715).
- Das DNA Fragment, das die FNR Promotorregion -635 bis –1 aus *Arabidopsis thaliana* beinhaltet, wurde mittels PCR unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethoden aus *Arabidopsis thaliana* isoliert) sowie der Primer FNR-1 (SEQ ID No.90) und FNR-2 (SEQ ID No. 91) hergestellt.
- 30 Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation der DNA, die das FNR-Promotorfragment FNR1-2 (-635 bis -1) beinhaltet, erfolgte in einem 50 ul Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 35 100 ng genomischer DNA aus A.thaliana
 - 0.25 mM dNTPs

- 0.2 mM FNR-1 (SEQ ID No. 90)
- 0.2 mM FNR-2 (SEQ ID No. 91)
- 5 ul 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 ul Pfu Polymerase (Stratagene)
- 5 28.8 ul Aq. Dest.

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94°C 2 Minuten

10 35X 94°C 1 Minute

50°C 1 Minute

72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten

Das 653 bp Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR 2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pFNR erhalten.

Sequenzierung des Klons pFNR bestätigte eine Sequenz, die mit einem Sequenzabschnitt auf Chromosom 5 von Arabidopsis thaliana (Datenbankeintrag AB011474) von Position 70127 bis 69493 übereinstimmt. Das Gen beginnt bei Basenpaar 69492 und ist mit "Ferredoxin-NADP+ Reductase" annotiert.

Dieser Klon heisst pFNR und wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 635 bp SacI-HindIII Fragmentes aus pFNR und Ligierung in den SacI-HindIII geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der den Promoter FNR anstelle des ursprünglichen Promoters d35S enthält, heisst pJITFNR.

Zur Herstellung einer Expressionskassette pJFNRNOST wurde das 805 bp SpHI-Fragment NOSTF-G (in Beispiel 1 beschrieben) in den SpHI geschnittenen Vektor pJITFNR kloniert. Der Klon, der das Fragment NOSTF-G in der korrekten Orientierung als N-terminale Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJFNRNOST.

30

20

25

Die Herstellung einer Expressionskassette für die *Agrobacterium*-vermittelte Transformation des Expressionsvektor mit der Ketolase aus *Nostoc* in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO02/00900).

Zur Herstellung des Tagetes-Expressionsvektors pS5FNRNOST wurde das 2.4 Kb Sacl-Xhol Fragment (partielle Sacl Hydrolyse) aus pJFNRNOST mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (Abbildung 5, Konstruktkarte). In der Abbildung 5 beinhaltet Fragment FNR Promotor den duplizierten FNR Promotor (655 bp), Fragment rbcS Transit Peptid das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment Nost Ketolase (799 bp) die gesamte Primärsequenz, kodierend für die Nostoc Ketolase, Fragment 35S Terminator (761 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

Beispiel I.5C:

20

25

Herstellung von Expressionsvektoren zur blütenspezifischen Expression der *Nostoc sp.*15 *PCC 7120* Ketolase in *Tagetes erecta*.

Die Expression der Ketolase aus *Nostoc* in Tagetes erecta erfolgte mit dem Transitpeptid rbcS aus Erbse (Anderson et al. 1986, Biochem J. 240:709-715). Die Expression erfolgte unter Kontrolle einer modifizierten Version AP3P des blütenspezifischen Promoters AP3 aus Arabidopsis thaliana (AL132971: Nukleotidregion 9298-10200; Hill et al. (1998) Development 125: 1711-1721).

Das DNA Fragment, das die AP3 Promoterregion -902 bis +15 aus Arabidopsis thaliana beinhaltet, wurde mittels PCR unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethoden aus Arabidopsis thaliana isoliert) sowie der Primer AP3-1 (SEQ ID No.93) und AP3-2 (SEQ ID No. 94) hergestellt.

Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

- Die PCR zur Amplifikation der DNA, die das AP3-Promoterfragment (-902 bis +15) beinhaltet, erfolgte in einem 50 μl Reaktionsansatz, in dem enthalten war:
 - 100 ng genomischer DNA aus A.thaliana
 - 0.25 mM dNTPs
- 35 0.2 mM AP3-1 (SEQ ID No. 93)
 - 0.2 mM AP3-2 (SEQ ID No. 94)

- 5 ul 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 ul Pfu Polymerase (Stratagene)
- 28.8 ul Aq. Dest.
- 5 Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:
 - 1X 94°C 2 Minuten

35X 94°C 1 Minute

50°C 1 Minute

10 72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten

Das 929 Bp Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR 2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pAP3 erhalten.

Sequenzierung des Klons pAP3 bestätigte eine Sequenz, die sich lediglich in durch eine Insertion (ein G in Position 9765 der Sequenz AL132971) und einen Basenaustausch (ein G statt ein A in Position 9726 der Sequenz AL132971) von der publizierten AP3 Sequenz (AL132971, Nukleotidregion 9298-10200) unterscheidet. Diese Nukleotidunterschiede wurden in einem unabhängigen Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentieren somit die tatsächliche Nukleotidsequenz in den verwendeten Arabidopsis thaliana Pflanzen.

Die modifizierte Version AP3P wurde mittels rekombinanter PCR unter Verwendung des Plasmids pAP3 hergestellt. Die Region 10200 - 9771 wurde mit den Primern AP3-1 (SEQ ID No. 93) und Primern AP3-4 (SEQ ID No. 96) amplifiziert (Amplifikat A1/4), die Region 9526-9285 wurde mit den AP3-3 (SEQ ID No. 95) und AP3-2 (SEQ ID No. 94) amplifiziert (Amplifikat A2/3).

30 Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR-Reaktionen zur Amplifikation der DNA-Fragmente, die die Regionen Region 10200 - 9771 und Region 9526-9285 des AP3 Promoters beinhalten, erfolgte in 50 ul Reaktionsansätzen, in denen enthalten war:

15

20

25

- 100 ng AP3 Amplifikat (oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM sense Primer (AP3-1 SEQ ID No. 93 bzw. AP3-3 SEQ ID No. 95)
- 0.2 mM antisense Primer (AP3-4 SEQ ID No. 96 bzw. AP3-2 SEQ ID No. 94)
- 5 5 ul 10X PCR-Puffer (Stratagene)
 - 0.25 ul Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
 - 28.8 ul Aq. Dest.

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

10

1X 94°C 2 Minuten

35X 94°C 1 Minute

50°C 1 Minute

72°C 1 Minute

15 1X 72°C 10 Minuten

Die rekombinante PCR beinhaltet Annealing der sich über eine Sequenz von 25 Nukleotiden überlappenden Amplifikate A1/4 und A2/3, Vervollständigung zu einem Doppelstrang und anschließende Amplifizierung. Dadurch entsteht eine modifizierte Version des AP3 Promoters, AP3P, in dem die Positionen 9670 - 9526 deletiert sind. Die Denaturierung (5 min bei 95°C) und Annealing (langsame Abkühlung bei Raumtemperatur auf 40°C) beider Amplifikate A1/4 und A2/3 erfolgte in einem 17.6 ul Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

25

- . 0.5 ug A1/4 Amplifikat
- 0.25 ug A2/3 Amplifikat

Das Auffüllen der 3'-Enden (30 min bei 30°C) erfolgte in einem 20 ul Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

30

- 17.6 ul A1/4 und A2/3-Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
- 50 uM dNTPs
- 2 ul 1X Klenow Puffer
- 2U Klenow Enzym

35

Die Nukleinsäure kodierend für die modifizierte Promoterversion AP3P wurde mittels PCR unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (AP3-1 SEQ ID No. 93) und eines antisense spezifischen Primers (AP3-2 SEQ ID No. 94) amplifiziert.

5 Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des AP3P Fragmentes erfolgte in einem 50 ul Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 10 1 ul Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
 - 0.25 mM dNTPs
 - 0.2 mM AP3-1(SEQ ID No. 93)
 - 0.2 mM AP3-2 (SEQ ID No. 94)
 - 5 ul 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 15 0.25 ul Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
 - 28.8 ul Aq. Dest.

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

20 1X 94°C 2 Minuten

35X 94°C 1 Minute

50°C 1 Minute

72°C 1 Minute

1X 72°C 10 Minuten

25

30

Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID No. 93 (AP3-1) und SEQ ID No. 94 (AP3-2) resultierte in einem 783 Bp Fragment, das für die modifizierte Promoterversion AP3P kodiert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pAP3P erhalten. Sequenzierungen mit den Primern T7 und M13 bestätigten eine zur Sequenz AL132971, Region 10200-9298 identische Sequenz, wobei die interne Region 9285 - 9526 deletiert wurde. Diese Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 783 Bp SacI-HindIII Fragmentes aus pAP3P und Ligierung in den SacI-HindIII geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der den Promoter AP3P anstelle des ursprünglichen Promoters d35S enthält, heisst pJI-TAP3P.Zur Herstellung einer Expressionskassette pJAP3NOST wurde das 805 Bp SpHI-Fragment NOSTF-G (in Beispiel 1 beschrieben) in den SpHI geschnittenen Vektor pJITAP3P kloniert. Der Klon, der das Fragment NOSTF-G in der korrekten Orientierung als N-terminale Fusion mit dem rbcS Transitpeptid enthält, heisst pJAP3PNOST.

Die Herstellung einer Expressionsvektors für die Agrobacterium-vermittelte Transformation der AP3P-kontrollierten Ketolase aus Nostoc in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO02/00900).

Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5AP3PNOST wurde das 2.6 KB bp Sacl-Xhol (partielle Sacl Hydrolyse) Fragment aus pS5AP3PNOST mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (Abbildung 6, Konstruktkarte). In der Abbildung 6 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (783 bp), Fragment rbcS das rbcS Transitpeptid aus Erbse (207 bp), Fragment NOSTF-G (792 bp) die gesamte Primärsequenz codierend für die Nostoc Ketolase, Fragment term (795 bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

. 20

25

30

35

15

5

Beispiel 1.6:

Herstellung transgener Tagetes Pflanzen

Tagetessamen werden sterilisiert und auf Keimungsmedium (MS-Medium; Murashige and Skoog, Physiol. Plant. 15(1962), 473-497) pH 5,8, 2 % Saccharose) aufgelegt. Die Keimung erfolgt in einem Temperatur/Licht/Zeitintervall von 18 bis 28_C/20-200 mE/3 bis 16 Wochen, bevorzugt jedoch bei 21_C, 20 bis 70 mE, für 4 bis 8 Wochen.

Alle Blätter der sich bis dahin entwickelten in vitro Pflanzen werden geerntet und quer zur Mittelrippe geschnitten. Die dadurch entstehenden Blattexplantate mit einer Größe von 10 bis 60 mm² werden im Verlaufe der Präparation in flüssigem MS-Medium bei Raumtemperatur für maximal 2 h aufbewahrt.

Ein beliebiger Agrobakterium tumefaciens Stamm, bevorzugt aber ein supervirulenter Stamm, wie z.B. EHA105 mit einem entsprechenden Binärplasmid, das ein Selektionsmarkergen (bevorzugt bar oder pat) sowie ein oder mehrere Trait- oder Reporter-

gene tragen kann wird (beispielsweise pS5KETO2 und pS5AP3PKETO2), über Nacht angezogen und für die Co-Kultivierung mit dem Blattmaterial verwendet. Die Anzucht des Bakterienstammes kann wie folgt erfolgen: Eine Einzelkolonie des entsprechenden Stammes wird in YEB (0,1 % Hefeextrakt, 0,5 % Rindfleischextrakt, 0,5 % Pepton, 0,5 % Saccharose, 0,5 % Magnesiumsulfat x 7 H₂0) mit 25 mg/l Kanamycin angeimpft und bei 28_C für 16 bis 20 h angezogen. Anschließend wird die Bakteriensuspension durch Zentrifugation bei 6000 g für 10 min geerntet und derart in flüssigem MS Medium resuspendiert, dass eine OD₆₀₀ von ca. 0,1 bis 0,8 entstand. Diese Suspension wird für die C-Kultivierung mit dem Blattmaterial verwendet.

10

15

20

25

5

Unmittelbar vor der Co-Kultivierung wird das MS-Medium, in dem die Blätter aufbewahrt worden sind, durch die Bakteriensuspension ersetzt. Die Inkubation der Blättchen in der Agrobakteriensuspension erfolgte für 30 min unter leichtem Schütteln bei Raumtemperatur. Anschließend werden die infizierten Explantate auf ein mit Agar (z.B. 0,8 % Plant Agar (Duchefa, NL) verfestigtes MS-Medium mit Wachstumsregulatoren, wie beispielsweise 3 mg/l Benzylaminopurin (BAP) sowie 1 mg/l Indolylessigsäure (IAA) aufgelegt. Die Orientierung der Blätter auf dem Medium ist bedeutungslos. Die Kultivierung der Explantate findet für 1 bis 8 Tage, bevorzugt aber für 6 Tage statt, dabei können folgende Bedingungen angewendet werden: Lichtintensität: 30 bis 80 mMol/m² x sec, Temperatur: 22 bis 24°C, hell/dunkel Wechsel von 16/8 Stunden. Anschließend werden die co-kultivierten Explantate auf frisches MS-Medium, bevorzugt mit den gleichen Wachstumsregulatoren übertragen, wobei dieses zweite Medium zusätzlich ein Antibiotikum zur Unterdrückung des Bakterienwachstums enthält. Timentin in einer Konzentration von 200 bis 500 mg/l ist für diesen Zweck sehr geeignet. Als zweite selektive Komponente wird eine für die Selektion des Transformationserfolges eingesetzt. Phosphinothricin in einer Konzentration von 1 bis 5 mg/l selektiert sehr effizient, aber auch andere selektive Komponenten gemäß des zu verwendenden Verfahrens sind denkbar.

30

35

Nach jeweils ein bis drei Wochen erfolgt der Transfer der Explantate auf frisches Medium bis sich Sprossknospen und kleine Sprosse entwickeln, die dann auf das gleiche Basalmedium einschließlich Timentin und PPT oder alternative Komponenten mit Wachstumsregulatoren, nämlich z.B. 0,5 mg/l Indolylbuttersäure (IBA) und 0,5 mg/l Gibberillinsäure GA₃, zur Bewurzelung übertragen werden. Bewurzelte Sprosse können ins Gewächshaus überführt werden.

Zusätzlich zu der beschriebenen Methode sind folgende vorteilhafte Modifikationen möglich:

- Bevor die Explantate mit den Bakterien infiziert werden, k\u00f6nnen sie f\u00fcr 1 bis 12
 Tage, bevorzugt 3 bis 4, auf das oben beschriebene Medium f\u00fcr die Co-Kultur vorinkubiert werden. Anschlie\u00dfend erfolgt die Infektion, Co-Kultur und selektive Regeneration wie oben beschrieben.
- Der pH Wert für die Regeneration (normalerweise 5,8) kann auf pH 5,2 gesenkt
 werden. Dadurch wird die Kontrolle des Agrobakterienwachstums verbessert.
 - Die Zugabe von AgNO₃ (3 10 mg/l) zum Regenerationsmedium verbessert den Zustand der Kultur einschließlich der Regeneration selbst.
- Komponenten, die die Phenolbildung reduzieren und dem Fachmann bekannt sind, wie z.B. Zitronensäure, Ascorbinsäure, PVP u.v.a.m., wirken sich positiv auf die Kultur aus.
- Für das gesamte Verfahren kann auch flüssiges Kulturmedium Verwendung fin den. Die Kultur kann auch auf handelsüblichen Trägern, die auf dem flüssigen Medium positioniert werden inkubiert werden.

Gemäß der oben beschriebenen Transformationsmethode wurden mit folgenden Expressionskonstrukten folgende Linien erhalten:

25

Mit pS5KETO2 wurde beispielsweise erhalten: cs18-1 und cs18-2, mit pS5AP3PKETO2 wurde beispielsweise erhalten: cs19-1, cs19-2 und cs19-3. Mit pS5FNRNOST wurde beispielsweise erhalten: ms 103-1, ms103-2, ms103-3, mit pS5AP3NOST wurde beispielsweise erhalten: ms 104-1, ms104-2, ms104-3.

30

Beispiel I.8

Charakterisierung der transgenen Pflanzenblüten

Beispiel 1.8.1

35 Trennung von Carotinoidestern in Blütenblättern transgener Pflanzen

10

20

30

35

Allgemeine Arbeitsvorschrift:

Die Blütenblätter der transgenen Pflanzen werden in flüssigem Stickstoff gemörsert und das Petalenpulver (etwa 40 mg) mit 100 % Aceton extrahiert (dreimal je 500 ml). Das Lösungsmittel wird evaporiert und die Carotinoide in 100 bis 200 ml Petrolether/Aceton (5:1, v/v) resuspendiert.

Die Carotinoide werden in konzentrierter Form mittels Dünnschicht-Chromatographie (TLC) auf Silica60 F254- Platten (Merck) in einem organischen Laufmittel (Petrolether/Aceton; 5:1) entsprechend ihrer Phobizität aufgetrennt. Gelbe (Xanthophyllester), rote (Ketocarotinoidester) und orange Banden (Mischung aus Xanthophyll- und Ketocarotinoidestern) auf der TLC werden ausgekratzt.

Die an Silica gebundenen Carotinoide werden dreimal mit 500 ml Aceton eluiert, das

Lösungsmittel evaporiert und die Carotinoide mittels HPLC aufgetrennt und identifiziert.

Mittels einer C30-reverse phase-Säule kann zwischen Mono- und Diestern der Carotinoide unterschieden werden. HPLC-Laufbedingungen waren nahezu identisch mit einer publizierten Methode (Frazer et al.(2000), Plant Journal 24(4): 551-558). Eine Identifizierung der Carotinoide ist aufgrund der UV-VIS-Spektren möglich.

Beispiel 1.9

Enzymatische Hydrolyse von Carotinoidestern und Identifizierung der Carotinoide

25 Allgemeine Arbeitsvorschrift

Gemörsertes Petalenmaterial (50 bis 100 mg Frischgewicht) wird mit 100 % Aceton (dreimal 500 ml; jeweils etwa 15 Minuten schütteln) extrahiert. Das Lösungsmittel wird evaporiert. Carotinoide werden anschließend in 400 ml Aceton aufgenommen (Absorption bei 475 nm zwischen 0.75 und 1,25) und 5 min im Ultraschall-Bad behandelt. Der Carotinoid-Extrakt wird mit 300 ml 50 mM Tris-HCl-Puffer (pH 7,0) gemischt und 5 bis 10 Minuten bei 37C inkubiert. Danach erfolgt die Zugabe von 100 bis 200 ml Cholesterol-Esterase (Stammlösung: 6,8 units/ml einer Cholesterol-Esterase von Pseudomonas spec.). Nach 8 bis 12 Stunden wird nochmals 100 bis 200 ml Enzym zugegeben; Hydrolyse der Ester erfolgt innerhalb von 24 Stunden bei Inkubation bei 37C. Nach Zugabe 0.35 g Na2S04x10H20 und 500 ml Petrolether wird gut gemischt und zentrifugiert

(3 Minuten; 4500 g). Petrolether-Phase wird abgezogen und nochmals mit 0,35 g Na2S04x10H20 (anhydrous) gemischt. Zentrifugation für 1 Minute bei 10000 g. Petrolether wird evaporiert und freie Carotinoide werden in 100 bis 120 ml Aceton aufgenommen. Mittels HPLC und C30-reverse phase-Säule können freie Carotinoide aufgrund von Retentionszeit und UV-VIS-Spektren identifiziert werden.

Beispiel I.10:

5

15

20

25

Herstellung eines Klonierungsvektors zur Herstellung von Inverted-Repeat-Expressionskassetten für die blütenspezifischen Expression von Epsilon-cyclase 10 dsRNAs in *Tagetes erecta*

Die Expression von Inverted-Repeat Transkripten bestehend aus Fragmenten der Epsilon-Cyclase in *Tagetes erecta* erfolgte unter Kontrolle einer modifizierten Version AP3P des blütenspezifischen Promoters AP3 aus *Arabidopsis thaliana* (AL132971: Nukleotidregion 9298 bis 10200; Hill et al. (1998) Development 125: 1711 bis 1721).

Das Inverted-Repeat Transkript enthält jeweils ein Fragment in korrekter Orientierung (Sense-Fragment) und ein sequenzidentisches Fragment in entgegengesetzter Orientierung (Antisense-Fragment), die durch ein funktionelles Intron, das PIV2 Intron des ST-LH1 Genes aus Kartoffel (Vancanneyt G. et al.(1990) Mol Gen Genet 220: 245-50) mit einander verbunden sind.

Die cDNA, die für den AP3 Promoter (-902 bis +15) aus *Arabidopsis thaliana* codiert, wurde mittels PCR unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethode aus *Arabidopsis thaliana* isoliert) und der Primer PR7 (SEQ ID NO: 49) und PR10 (SEQ ID NO: 52) hergestellt.

Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

- Die PCR zur Amplifikation der DNA, die das AP3-Promoterfragment (-902 bis +15) codiert, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:
 - 1 ml genomischer DNA aus A.thaliana (1:100 verd hergestellt wie oben beschrieben)
- 35 0.25 mM dNTPs
 - 0.2 mM PR7 (SEQ ID NO: 49)

- 0.2 mM PR10 (SEQ ID NO: 52)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 0.25 ml Pfu Polymerase (Stratagene)
- 28.8 ml Aq. Dest.

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

Das 922 Bp Amplifikat wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCRKlonierungsvektor pCR 2.1 (Invitrogen) kloniert und das Plasmid pTAP3 erhalten. Sequenzierung des Klons pTAP3 bestätigte eine Sequenz, die sich lediglich in durch eine
Insertion (ein G in Position 9765 der Sequenz AL132971) und einen Basenaustausch
(ein G statt ein A in Position 9726 der Sequenz AL132971) von der publizierten AP3
Sequenz (AL132971, Nukleotidregion 9298 bis 10200) unterscheidet (Position 33: T
statt G, Position 55: T statt G). Diese Nukleotidunterschiede wurden in einem unabhängigen Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentieren somit die Nukleotidsequenz in der verwendeten Arabidopsis thaliana Pflanze.

Die modifizierte Version AP3P wurde mittels rekombinanter PCR unter Verwendung des Plasmids pTAP3 hergestellt. Die Region 10200 bis 9771 wurde mit den Primern PR7 (SEQ ID NO: 49) und Primern PR9 (SEQ ID NO: 51) amplifiziert (Amplifikat A7/9), die Region 9526 bis 9285 wurde mit den PR8 (SEQ ID NO: 50) und PR10 (SEQ ID NO: 52) amplifiziert (Amplifikat A8/10).

30 Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR-Reaktionen zur Amplifikation der DNA-Fragmente, die für die Regionen Region 10200 bis 9771 und 9526 bis 9285 des AP3 Promoters codieren, erfolgte in 50 ml Reaktionsansätzen, in denen enthalten war:

35

25

100 ng AP3 Amplifikat (oben beschrieben)

- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR7 (SEQ ID NO: 49) bzw. PR8 (SEQ ID NO: 50)
- 0.2 mM PR9 (SEQ ID NO: 51) bzw. PR10 (SEQ ID NO: 52)
- 5 ml 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 5 0.25 ml Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
 - 28.8 ml Aq. Dest.

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

10 1X 94_C 2 Minuten
35X 94_C 1 Minute
50_C 2 Minuten
72_C 3 Minuten
1X 72_C 10 Minuten

15

20

Die rekombinante PCR beinhaltet Annealing der sich über eine Sequenz von 25 Nukleotiden überlappenden Amplifikate A7/9 und A8/10, Vervollständigung zu einem Doppelstrang und anschließende Amplifizierung. Dadurch entsteht eine modifizierte Version des AP3 Promoters, AP3P, in dem die Positionen 9670 bis 9526 deletiert sind. Die Denaturierung (5 min bei 95_C) und Annealing (langsame Abkühlung bei Raumtemperatur auf 40_C) beider Amplifikate A7/9 und A8/10 erfolgte in einem 17.6 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 0.5 mg A7/9
- 25 0.25 mg A8/10

Das Auffüllen der 3'Enden (30 min bei 30_C) erfolgte in einem 20 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 30 17.6 ml A7/9 und A8/10-Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
 - 50 mM dNTPs
 - 2 ml 1X Klenow Puffer
 - 2U Klenow Enzym

Die Nukleinsäure codierend für die modifizierte Promoterversion AP3P wurde mittels PCR unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR7 SEQ ID NO: 49) und eines antisense spezifischen Primers (PR10 SEQ ID NO: 52) amplifiziert.

5 Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des AP3P Fragmentes erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 10 1 ml Annealingsreaktion (hergestellt wie oben beschrieben)
 - 0.25 mM dNTPs
 - 0.2 mM PR7 (SEQ ID NO: 49)
 - 0.2 mM PR10 (SEQ ID NO: 52)
 - 5 ml 10X PCR-Puffer (Stratagene)
- 15 0.25 ml Pfu Taq Polymerase (Stratagene)
 - 28.8 ml Aq. Dest.

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

20 1X 94_C 2 Minuten

35X 94_C 1 Minute

50_C 1 Minuten

72_C 1 Minuten

1X 72_C 10 Minuten

25

30

Die PCR-Amplifikation mit PR7, SEQ ID NO: 49 und PR10 SEQ ID NO: 52 resultierte in einem 778 Bp Fragment das für die modifizierte Promoterversion AP3P codiert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit den Primern T7 und M13 bestätigten eine zur Sequenz AL132971, Region 10200 bis 9298 identische Sequenz, wobei die interne Region 9285 bis 9526 deletiert wurde. Diese Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJIT117 (Guerineau et al. 1988, Nucl. Acids Res. 16: 11380) verwendet.

Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 771 Bp Sacl-HindIII Fragmentes aus pTAP3P und Ligierung in den Sacl-HindIII geschnittenen Vektor pJIT117. Der Klon, der

den Promoter AP3P anstelle des ursprünglichen Promoters d35S enthält, heisst pJAP3P.

Ein DNA-Fragment, das das PIV2 Intron des Gens ST-LS1 enthält wurde mittels PCR unter Verwendung von Plasmid-DNA p35SGUS INT (Vancanneyt G. et al.(1990) Mol Gen Genet 220: 245-50)sowie der Primer PR40 (Seq ID NO: 54) und Primer PR41 (Seq ID NO: 55) hergestellt.

Die PCR-Bedingungen waren die folgenden:

10

Die PCR zur Amplifikation der Sequenz des Intron PIV2 des Gens ST-LS1, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml p35SGUS INT
- 15 0.25 mM dNTPs
 - 0.2 mM PR40 (SEQ ID NO: 54)
 - 0.2 mM PR41 (SEQ ID NO: 55)
 - 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
 - 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
- 20 28.8 ml Aq. Dest.

Die PCR wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94_C2 Minuten

25 35X 94_C 1 Minute

53_C 1 Minuten

72 C1 Minuten

1X 72_C 10 Minuten

Die PCR-Amplifikation mit PR40 und PR41 resultierte in einem 206 Bp-Fragment. Unter Verwendung von Standardmethoden wurde das Amplifikat in den PCR-Klonierungsvektor pBluntll (Invitrogen) kloniert und der Klon pBluntll-40-41 erhalten. Sequenzierungen dieses Klons mit dem Primer SP6 bestätigte eine Sequenz, die identisch ist mit der entsprechenden Sequenz aus dem Vektor p35SGUS INT.

35

Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Vektor pJAP3P (oben beschrieben).

20

25

30

35

Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 206 Bp Sall-BamHI Fragmentes aus pBluntII-40-41 und Ligierung mit dem Sall-BamHI geschnittenen Vektor pJAP3P. Der Klon, der das Intron PIV2 des Gens ST-LS1 in der korrekten Orientierung anschließend an das 3'Ende des rbcs Transitpeptides enthält, heisst pJAI1 und ist geeignet, Expressionskassetten für die blütenspezifische Expression von Inverted-Repeat Transkripten herzustellen.

In der Abbildung 7 beinhaltet Fragment *AP3P* den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment *rbcs* das rbcS Transitpeptid aus Erbse (204 bp), Fragment *intron* das Intron PIV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1, und Fragment *term* (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

Beispiel I.11

Herstellung von Inverted-Repeat-Expressionskassetten für die blütenspezifische Expression von Epsilon-cyclase dsRNAs in *Tagetes erecta* (gerichtet gegen die 5'Region der Epsilon-Cyclase cDNA)

Die Nukleinsäure, die die 5'terminale 435bp Region der Epsilon-Cyclase cDNA (Genbank accession NO: AF251016) enthält, wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus *Tagetes erecta* cDNA unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR42 SEQ ID NO: 56) und eines antisense spezifischen Primers (PR43 SEQ ID NO: 57) amplifiziert. Die 5'terminale 435 bp Region der Epsilon-Cyclase cDNA aus *Tagetes erecta* setzt sich zusammen aus 138 bp 5'Nicht-translatierter Sequenz (5'UTR) und 297 bp der dem N-Terminus entsprechenden kodierenden Region.

Für die Präparation von Total-RNA aus Blüten von Tagetes wurden 100mg der gefrorenen, pulverisierten Blüten in ein Reaktionsgefäß überführt und in 0.8 ml Trizol-Puffer (LifeTechnologies) aufgenommen. Die Suspension wurde mit 0.2 ml Chloroform extrahiert. Nach 15 minütiger Zentrifugation bei 12000 g wurde der wässrige Überstand abgenommen und in ein neues Reaktionsgefäß überführt und mit einem Volumen Ethanol extrahiert. Die RNA wurde mit einem Volumen Isopropanol gefällt, mit 75% Ethanol gewaschen und das Pellet in DEPC Wasser (über Nacht Inkubation von Wasser mit 1/1000 Volumen Diethylpyrocarbonat bei Raumtemperatur, anschließend autoklaviert) gelöst. Die RNA-Konzentration wurde photometrisch bestimmt. Für die cDNA-Synthese wurden 2.5 ug Gesamt-RNA für 10 min bei 60_C denaturiert, für 2 min auf Eis abge-

kühlt und mittels eines cDNA-Kits (Ready-to-go-you-prime-beads, Pharmacia Biotech) nach Herstellerangaben unter Verwendung eines antisense spezifischen Primers (PR17 SEQ ID NO: 53) in cDNA umgeschrieben.

5 Die Bedingungen der anschließenden PCR-Reaktionen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des PR42-PR43 DNA-Fragmentes, das die 5'terminale 435bp Region der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

10

- 1 ml cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR42 (SEQ ID NO: 56)
- 0.2 mM PR43 (SEQ ID NO: 57)
- 15 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
 - 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
 - 28.8 ml Aq. Dest.

Die PCR zur Amplifikation des PR44-PR45 DNA-Fragmentes, das die 5'terminale 435 bp Region der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 25 0.2 mM PR44 (SEQ ID NO: 58)
 - 0.2 mM PR45 (SEQ ID NO: 59)
 - 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
 - 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
 - 28.8 ml Aq. Dest.

30

Die PCR-Reaktionen wurden unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

10

25

30

35

1X 72_C 10 Minuten

Die PCR-Amplifikation mit Primer PR42 und PR43 resultierte in einem 443 Bp-Fragment, die PCR-Amplifikation mit Primer PR44 und PR45 resultierte in einem 444 Bp-Fragment.

Die beiden Amplifikate, das PR42-PR43 (HindIII-Sall sense) Fragment und das PR44-PR45 (EcoRI-BamHI antisense) Fragment, wurden unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit dem Primer SP6 bestätigten jeweils eine zur publizierten Sequenz AF251016 (SEQ ID NO: 38) identische Sequenz abgesehen von den eingeführten Restriktionsstellen. Diese Klone wurde daher für die Herstellung eines Inverted-Repeat Konstrukts in dem Klonierungsvektor pJAI1 (siehe Beispiel I.10) verwendet.

Der erste Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 444 Bp PR44-PR45 BamHlEcoRI Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) und Ligierung
mit dem BamHl-EcoRI geschnittenen Vektor pJAI1. Der Klon, der 5'terminale Region
der Epsilon-Cyclase in der antisense Orientierung enthält, heisst pJAI2. Durch die Ligation entsteht eine transkriptionelle Fusion zwischen dem antisense Fragment der
5'terminalen Region der Epsilon-Cyclase und dem Polyadenylierungssignal aus CaMV.

Der zweite Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 443 Bp PR42-PR43 HindIII-Sall Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) und Ligierung mit dem HindIII-Sall geschnittenen Vektor pJAI2. Der Klon, der 435 bp 5'terminale Region der Epsilon-Cyclase cDNA in der sense Orientierung enthält, heisst pJAI3. Durch die Ligation entsteht eine transkriptionelle Fusion zwischen dem AP3P und dem sense Fragment der 5'terminalen Region der Epsilon-Cyclase.

Für die Herstellung einer Inverted-Repeat Expressionskassette unter Kontrolle des CHRC-Promoters wurde ein CHRC-Promoterfragment unter Verwendung genomischer DNA aus Petunie (nach Standardmethoden hergestellt) sowie der Primer PRCHRC5 (SEQ ID NO: 76) und PRCHRC3 (SEQ ID NO: 77) amplifiziert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen des resultierenden Klons pCR2.1-CHRC mit den Primern M13 und T7 bestätigten eine zur Sequenz AF099501 identische Sequenz. Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor pJAI3 verwendet.

Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 1537 bp SacI-HindIII Fragments aus pCR2.1-CHRC und Ligierung in den SacI-HindIII geschnittenen Vektor pJAI3. Der Klon, der den Promoter CHRC anstelle des ursprünglichen Promoters AP3P enthält heisst pJCI3.

5

Die Herstellung der Expressionsvektoren für die Agrobacterium-vermittelte Transformation der AP3P- bzw. CHRC-kontrollierten Inverted-Repeat Transkripts in *Tagetes erecta* erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO02/00900).

Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5Al3 wurde das 2622 bp Sacl-Xhol Fragment aus pJAl3 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (Abbildung 8, Konstruktkarte).

In der Abbildung 8 beinhaltet Fragment *AP3P* den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment *5sense* die 5'Region der Epsilon-Cyclase aus *Tagetes erecta* (435 bp) in Sense-Orientierung, Fragment *intron* das Intron PIV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1, Fragment *5anti* die 5'Region der Epsilon- cyclase aus *Tagetes erecta* (435 bp) in antisense Orientierung, und Fragment *term* (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

20

Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5Cl3 wurde das 3394 bp Sacl-Xhol Fragment aus pJCl3 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (Abbildung 9, Konstruktkarte).

25

In der Abbildung 9 beinhaltet Fragment *CHRC* den Promoter (1537 bp), Fragment *5sense* die 5'Region der Epsilon-Cyclase aus *Tagetes erecta* (435 bp) in Sense-Orientierung, Fragment *intron* das Intron PIV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1, Fragment *5anti* die 5'Region der Epsilon-Cyclase aus *Tagetes erecta* (435 bp) in Antisense-Orientierung, und Fragment *term* (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

30

Beispiel I.12

Herstellung einer Inverted-Repeat-Expressionskassette für die blütenspezifische Expression von Epsilon-cyclase dsRNAs in *Tagetes erecta* (gerichtet gegen die 3'Region der Epsilon-Cyclase cDNA)

35

Die Nukleinsäure, die die 3'terminale Region (384 bp) der Epsilon-Cyclase cDNA (Genbank accession NO: AF251016) enthält wurde mittels polymerase chain reaction (PCR) aus *Tagetes erecta* cDNA unter Verwendung eines sense spezifischen Primers (PR46 SEQ ID NO: 60) und eines antisense spezifischen Primers (PR47 SEQ ID NO: 61) amplifiziert. Die 3'terminale Region (384 bp) der Epsilon-Cyclase cDNA aus *Tagetes erecta* setzt sich zusammen aus 140 bp 3'-Nicht-translatierter Sequenz (3'UTR) und 244 bp der dem C-Terminus entsprechenden kodierenden Region.

Die Präparation von Total-RNA aus Blüten von Tagetes erfolgte wie unter Beispiel I.11 beschrieben.

Die cDNA Synthese erfolgte wie unter Beispiel I.11 unter Verwendung des antisense spezifischen Primers PR17 (SEQ ID NO: 53) beschrieben.

15 Die Bedingungen der anschließenden PCR-Reaktionen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des PR46-PR457 DNA-Fragmentes, das die 3'terminale 384 bp Region der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

20

5

- 1 ml cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR46 (SEQ ID NO: 60)
- 0.2 mM PR47 (SEQ ID NO: 61)
- 25 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
 - 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
 - 28.8 ml Aq. Dest.

Die PCR zur Amplifikation des PR48-PR49 DNA-Fragmentes, das die 5'terminale 384 bp Region der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 35 0.2 mM PR48 (SEQ ID NO: 62)
 - 0.2 mM PR49 (SEQ ID NO: 63)

- 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
- 28.8 ml Aq. Dest.
- 5 Die PCR-Reaktionen wurden unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94_C 2 Minuten

35X 94_C 1 Minute

58_C 1 Minuten

10 72_C 1 Minuten

15

20

35

1X 72_C 10 Minuten

Die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO: 60 und SEQ ID NO: 61 resultierte in einem 392 Bp-Fragment, die PCR-Amplifikation mit SEQ ID NO: 62 und SEQ ID NO: 63 resultierte in einem 396 Bp-Fragment.

Die beiden Amplifikate, das PR46-PR47 Fragment und das PR48-PR49 Fragment, wurden unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit dem Primer SP6 bestätigten jeweils eine zur publizierten Sequenz AF251016 (SEQ ID NO: 38) identische Sequenz abgesehen von den eingeführten Restriktionsstellen. Diese Klone wurde daher für die Herstellung eines Inverted-Repeat Konstrukts in dem Klonierungsvektor pJAI1 (siehe Beispiel I.10) verwendet.

Der erste Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 396 Bp PR48-PR49 BamHlEcoRI Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) und Ligierung
mit dem BamHl-EcoRI geschnittenen Vektor pJAI1. Der Klon, der 3'terminale Region
der Epsilon-Cyclase in der antisense Orientierung enthält, heisst pJAI4. Durch die Ligation entsteht eine transkriptionelle Fusion zwischen dem Antisense-Fragment der
3'terminale Region der Epsilon-Cyclase und dem Polyadenylierungssignal aus CaMV.

Der zweite Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 392 Bp PR46-PR47 HindIII-Sall Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) und Ligierung mit dem HindIII-Sall geschnittenen Vektor pJAI4. Der Klon, der 392 bp 3'terminale Region der Epsilon-Cyclase cDNA in der sense Orientierung enthält, heisst pJAI5. Durch die

Ligation entsteht eine transkriptionelle Fusion zwischen dem AP3P und dem Sense-Fragment 3'terminale Region der Epsilon-Cyclase.

Die Herstellung eines Expressionsvektors für die Agrobacterium-vermittelte Transformation des AP3P-kontrollierten Inverted-Repeat Transkripts in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO02/00900). Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5Al5 wurde das 2523 bp Sacl-Xhol Fragment aus pJAl5 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (Abbildung 10, Konstruktkarte).

In der Abbildung 10 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment 3sense die 3'region der Epsilon cyclase aus Tagetes erecta (435 bp) in sense Orientierung, Fragment intron das Intron IV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1, Fragment 3anti die 3'region der Epsilon cyclase aus Tagetes erecta (435 bp) in antisense Orientierung, und Fragment term (761 Bp) das Polyadenylierungssignal von CaMV.

15

5

Beispiel I.13 Klonierung des Epsilon-Cyclase Promoters

Ein 199 bp Fragment bzw. das 312 bp Fragment des Epsilon-Cyclase Promoters wur20 de durch zwei unabhängige Klonierungsstrategien, Inverse PCR (adaptiert Long et al.
Proc. Natl. Acad. Sci USA 90: 10370) und TAIL-PCR (Liu Y-G. et al. (1995) Plant J. 8:
457-463) unter Verwendung genomischer DNA (nach Standardmethode aus *Tagetes*erecta, Linie Orangenprinz, isoliert) isoliert.

Für den Inverse PCR-Ansatz wurden 2 ug genomische DNA in einem 25 ul Reaktionsansatz mit EcoRV und Rsal verdaut, anschließend auf 300 ml verdünnt und über Nacht
bei 16_C mit 3U Ligase religiert. Unter Verwendung der Primer PR50 (SEQ ID NO: 64)
und PR51 (SEQ ID NO: 65) wurde durch PCR Amplifikation ein Fragment hergestellt,
das, jeweils in Sense-Orientierung, 354 bp der Epsilon-Cyclase cDNA (Genbank Accession AF251016), ligiert an 300 bp des Epsilon-Cyclase Promoters sowie 70 bp des
5'terminalen Bereichs der cDNA Epsilon-Cyclase enthält (siehe Abbildung 11).

Die Bedingungen der PCR-Reaktionen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des PR50-PR51 DNA-Fragmentes, das unter anderem das 312 bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 5 1 ml Ligationsansatz (hergestellt wie oben beschrieben)
 - 0.25 mM dNTPs
 - 0.2 mM PR50 (SEQ ID NO: 64)
 - 0.2 mM PR51 (SEQ ID NO: 65)
 - 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 10 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
 - 28.8 ml Aq. Dest.

Die PCR-Reaktionen wurden unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

15 1X 94_C 2 Minuten

35X 94_C 1 Minute

53_C 1 Minute

72_C 1 Minute

1X 72_C 10 Minuten

20

Die PCR-Amplifikation mit Primer PR50 und PR51 resultierte in einem 734 Bp-Fragment, das unter anderem das 312 bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase enthält (Abbildung 11).

Das Amplifikat, wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit den Primern M13 und T7 ergaben die Sequenz SEQ ID NO: 45. Diese Sequenz wurde in einem unabhängigen Amplifikationsexperiment reproduziert und repräsentiert somit die Nukleotidsequenz in der verwendeten *Tagetes erecta* Linie Orangenprinz.

30

Für den TAIL-PCR Ansatz wurden drei sukzessive PCR-Reaktionen mit jeweils unterschiedlichen gen-spezifischen Primern (nested primers) durchgeführt.

Die TAIL1-PCR erfolgte in einem 20 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

35

1 ng genomische DNA (hergestellt wie oben beschrieben)

- 0.2 mM jedes dNTPs
- 0.2 mM PR60 (SEQ ID NO: 66)
- 0.2 mM AD1 (SEQ ID NO: 69)
- 2 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 5 0.5 U R Taq Polymerase (TAKARA)
 - mit Aq. Dest. auf 20 ml aufgefüllt
 - AD1 stellte dabei zunächst eine Mischung aus Primern der Sequenzen (a/c/g/t)tcga(g/c)t(a/t)t(g/c)g(a/t)gtt dar.

25

Die PCR-Reaktion TAIL1 wurden unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 93_C: 1 Minute, 95_C: 1 Minute

5X 94_C: 30 Sekunden, 62_C: 1 Minute, 72_C: 2.5 Minuten

15 1X 94_C: 30 Sekunden, 25_C: 3 Minuten, ramp to 72_C in 3 Minuten,

72_C: 2.5 Minuten

15X 94_C: 10 Sekunden, 68_C: 1 Minute, 72_C: 2.5 Minuten;

94_C: 10 Sekunden, 68_C: 1 Minute, 72_C: 2.5 Minuten;

94_C: 10 Sekunden, 29_C: 1 Minute, 72_C: 2.5 Minuten

20 1X 72_C: 5 Minuten

Die TAIL2-PCR erfolgte in einem 21 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml einer 1:50 Verdünnung des TAIL1-Reaktionsansatzes (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.8 mM dNTP
- 0.2 mM PR61 (SEQ ID NO: 67)
- 0.2 mM AD1 (SEQ ID NO: 69)
- 2 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
- 30 0.5 U R Taq Polymerase (TAKARA)
 - mit Aq. Dest. auf 21 ml aufgefüllt

Die PCR-Reaktion TAIL2 wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

35 12X 94_C: 10 Sekunden, 64_C: 1 Minute, 72_C: 2.5 Minuten; 94_C: 10 Sekunden, 64_C: 1 Minute, 72_C: 2.5 Minuten;

94_C: 10 Sekunden, 29_C: 1 Minute, 72_C: 2.5 Minuten 1X 72_C: 5 Minuten

Die TAIL3-PCR erfolgte in einem 100 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

5

- 1 ml einer 1:10 Verdünnung des TAIL2-Reaktionsansatzes (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.8 mM dNTP
- 10 0.2 mM PR63 (SEQ ID NO: 68)
 - 0.2 mM AD1 (SEQ ID NO: 69)
 - 10 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
 - 0.5 U R Taq Polymerase (TAKARA)
 - mit Aq. Dest. auf 100 ml aufgefüllt

15

Die PCR-Reaktion TAIL3 wurde unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

20X 94_C: 15 Sekunden, 29_C: 30 Sekunden, 72_C: 2 Minuten 1X 72_C: 5 Minuten

20

Die PCR-Amplifikation mit Primer PR63 und AD1 resultierte in einem 280 Bp-Fragment, das unter anderem das 199 bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase enthält (Abbildung 12).

25

Das Amplifikat, wurde unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit den Primern M13 und T7 ergaben die Sequenz SEQ ID NO: 46. Diese Sequenz ist identisch mit der Sequenz SEQ ID NO: 45, die mit der IPCR Strategie isoliert wurde und repräsentiert somit die Nukleotidsequenz in der verwendeten *Tagetes erecta* Linie Orangenprinz.

30

Der pCR2.1-Klon, der das 312 bp Fragment (SEQ ID NO: 45) des Epsilon-Cyclase Promoters, das durch die IPCR-Strategie isoliert wurde, enthält, heisst pTA-ecycP und wurde für die Herstellung der IR Konstrukte verwendet.

Beispiel I.14

Herstellung einer Inverted-Repeat-Expressionskassette für die blütenspezifische Expression von Epsilon-cyclase dsRNAs in *Tagetes erecta* (gerichtet gegen die Promoterregion der Epsilon-Cyclase cDNA).

5

Die Expression von Inverted-Repeat Transkripten bestehend aus Promoterfragmenten der Epsilon-cyclase in *Tagetes erecta* erfolgte unter Kontrolle einer modifizierten Version AP3P des blütenspezifischen Promoters AP3 aus *Arabidopsis* (siehe Beispiel I.10) oder des blütenspezifischen Promoters CHRC (Genbank accession NO: AF099501).

- Das Inverted-Repeat Transkript enthält jeweils ein Epsilon-Cyclase-Promoterfragment in korrekter Orientierung (Sense-Fragment) und ein sequenzidentisches Epsilon-Cyclase-Promoterfragment in entgegengesetzter Orientierung (Antisense-Fragment), die durch ein funktionelles Intron (siehe Beispiel I.10) mit einander verbunden sind.
- Die Promoterfragmente wurde mittels PCR unter Verwendung von Plasmid-DNA (Klon pTA-ecycP, siehe Beispiel I.13) und der Primer PR124 (SEQ ID NO: 70) und PR126 (SEQ ID NO: 72) bzw. der Primer PR125 (SEQ ID NO: 71) und PR127 (SEQ ID NO: 73) hergestellt.
- 20 Die Bedingungen der PCR-Reaktionen waren die folgenden:

Die PCR zur Amplifikation des PR124-PR126 DNA-Fragmentes, das das Promoter-fragment der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

25

- 1 ml cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR124 (SEQ ID NO: 70)
- 0.2 mM PR126 (SEQ ID NO: 72)
- 30 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
 - 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
 - 28.8 uml Aq. Dest.

Die PCR zur Amplifikation des PR125-PR127 DNA-Fragmentes, das das 312bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase enthält, erfolgte in einem 50 ml Reaktionsansatz, in dem enthalten war:

- 1 ml cDNA (hergestellt wie oben beschrieben)
- 0.25 mM dNTPs
- 0.2 mM PR125 (SEQ ID NO: 71)
- 5 0.2 mM PR127 (SEQ ID NO: 73)
 - 5 ml 10X PCR-Puffer (TAKARA)
 - 0.25 ml R Taq Polymerase (TAKARA)
 - 28.8 ml Aq. Dest.
- 10 Die PCR-Reaktionen wurden unter folgenden Zyklusbedingungen durchgeführt:

1X 94_C 2 Minuten
35X 94_C 1 Minute
53_C 1 Minuten
15 72_C 1 Minuten
1X 72_C 10 Minuten

20

25

Die PCR-Amplifikation mit Primer PR124 und PR126 resultierte in einem 358 Bp-Fragment, die PCR-Amplifikation mit Primer PR125 und PR127 resultierte in einem 361 Bp-Fragment.

Die beiden Amplifikate, das PR124-PR126 (HindIII-Sall sense) Fragment und das PR125-PR127 (EcoRI-BamHI antisense) Fragment, wurden unter Verwendung von Standardmethoden in den PCR-Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen mit dem Primer SP6 bestätigten jeweils eine Sequenz, die abgesehen von den eingeführten Restriktionsstellen identisch ist zu SEQ ID NO: 45. Diese Klone wurden daher für die Herstellung eines Inverted-Repeat Konstrukts in dem Klonierungsvektor pJAI1 (siehe Beispiel I.10) verwendet.

Der erste Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 358 Bp PR124-PR126 HindlII-Sall Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) und Ligierung
mit dem BamHI-EcoRI geschnittenen Vektor pJAI1. Der Klon, das Epsilon-Cyclase
Promoterfragment in der sense Orientierung enthält, heisst cs43. Durch die Ligation
wird das Sense-Fragment des Epsilon-Cyclase Promoters zwischen den AP3P Promoter und das Intron eingefügt.

10

15

20

25

30

35

Der zweite Klonierungsschritt erfolgte durch Isolierung des 361Bp PR125-PR127 BamHI-EcoRI Fragmentes aus dem Klonierungsvektor pCR-BluntII (Invitrogen) und Ligierung mit BamHI-EcoRI geschnittenen Vektor cs43. Der Klon, der das Epsilon-Cyclase Promoterfragment in der antisense Orientierung enthält, heisst cs44. Durch die Ligation entsteht eine transkriptionelle Fusion zwischen dem Intron und dem Antisense-Fragment des Epsilon-Cyclase Promoters.

Für die Herstellung einer Inverted-Repeat Expressionskassette unter Kontrolle des CHRC-Promoters wurde ein CHRC-Promoterfragment unter Verwendung genomischer DNA aus Petunie (nach Standardmethoden hergestellt) sowie der Primer PRCHRC3' (SEQ ID NO: 77) und PRCHRC5' (SEQ ID NO: 76) amplifiziert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Sequenzierungen des resultierenden Klons pCR2.1-CHRC mit den Primern M13 und T7 bestätigten eine zur Sequenz AF099501 identische Sequenz. Dieser Klon wurde daher für die Klonierung in den Expressionsvektor cs44 verwendet.

Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 1537 bp SacI-HindIII Fragments aus pCR2.1-CHRC und Ligierung in den SacI-HindIII geschnittenen Vektor cs44. Der Klon, der den Promoter CHRC anstelle des ursprünglichen Promoters AP3P enthält heisst cs45.

Für die Herstellung einer Inverted-Repeat Expressionskassette unter Kontrolle zweier Promotoren, des CHRC-Promoter und des AP3P-Promoters, wurde der AP3P-Promoter in antisense Orientierung an den 3'Terminus des Epsilon-Cyclase antisense Fragmentes in cs45 kloniert. Das AP3P-Promoterfragments aus pJAI1 wurde unter Verwendung der Primer PR128 und PR129 amplifiziert. Das Amplifikat wurde in den Klonierungsvektor pCR2.1 (Invitrogen) kloniert. Die Sequenzierung mit den Primern M13 und T7 bestätigten eine zur Sequenz SEQ ID NO: 28 (AL132971) identische Sequenz. Dieser Klon pCR2.1-AP3PSX wurde für Herstellung einer Inverted-Repeat Expressionskassette unter Kontrolle zweier Promotoren verwendet.

Die Klonierung erfolgte durch Isolierung des 771 bp Sall-Xhol Fragments aus pCR2.1-AP3PSX und Ligierung in den Xhol geschnittenen Vektor cs45. Der Klon, der 3'seitig des Inverted Repeats, den Promoter AP3P in antisense Orientierung enthält heisst cs46.

Die Herstellung der Expressionsvektoren für die Agrobacterium-vermittelte Transformation des AP3P-kontrollierten Inverted-Repeat Transkripts in Tagetes erecta erfolgte unter der Verwendung des binären Vektors pSUN5 (WO 02/00900).

Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5Al7 wurde das 1685bp Sacl-Xhol Fragment aus cs44 mit dem Sacl-Xhol geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (Abbildung 13, Konstruktkarte). In der Abbildung 13 beinhaltet Fragment AP3P den modifizierten AP3P Promoter (771 bp), Fragment P-sense das 312 bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase in sense Orientierung, Fragment intron das Intron IV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1), und Fragment P-anti das 312 bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase in antisense Orientierung.

Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5CI7 wurde das 2445bp SacI-XhoI Fragment aus cs45 mit dem SacI-XhoI geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (Abbildung 14, Konstruktkarte).

In der Abbildung 14 beinhaltet Fragment *CHRC* den CHRC-Promoter (1537 bp), Fragment *P-sense* das 312 bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase in sense Orientierung, Fragment *intron* das Intron IV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1), und Fragment *P-anti* das 312 bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase in antisense Orientierung.

Zur Herstellung des Expressionsvektors pS5CAI7 wurde das 3219bp SacI-XhoI Fragment aus cs46 mit dem SacI-XhoI geschnittenen Vektor pSUN5 ligiert (Abbildung 15, Konstruktkarte)

25

30

20

15

In der Abbildung 15 beinhaltet Fragment *CHRC* den CHRC-Promoter (1537 bp), Fragment *P-sense* das 312 bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase in sense Orientierung, Fragment *intron* das Intron IV2 des Kartoffel-Gens ST-LS1), Fragment *P-anti* das 312 bp Promoterfragment der Epsilon-Cyclase in antisense Orientierung und das Fragment *AP3P* das 771 bp AP3P-Promoterfragment in antisense Orientierung.

Beispiel 1.15

Herstellung transgener Tagetes Pflanzen mit reduzierter ε-Cyclase-Aktivität

Tagetessamen werden sterilisiert und auf Keimungsmedium (MS-Medium; Murashige and Skoog, Physiol. Plant. 15(1962), 473-497) pH 5,8, 2 % Saccharose) aufgelegt. Die

10

15

20

25

30

Keimung erfolgt in einem Temperatur/Licht/Zeitintervall von 18 bis 28_C / 20 bis 200 mE / 3 bis 16 Wochen, bevorzugt jedoch bei 21_C, 20 bis 70 mE, für 4 bis 8 Wochen.

Alle Blätter der sich bis dahin entwickelten in vitro Pflanzen werden geerntet und quer zur Mittelrippe geschnitten. Die dadurch entstehenden Blattexplantate mit einer Größe von 10 bis 60 mm² werden im Verlaufe der Präparation in flüssigem MS-Medium bei Raumtemperatur für maximal 2 h aufbewahrt.

Der Agrobakterium tumefaciens Stamm EHA105 wurde mit dem Binärplasmid pS5Al3 transformiert. Die Anzucht des transformierten A. tumefaciens Stammes EHA105 erfolgte über Nacht unter folgenden Bedingungen: Eine Einzelkolonie wurde in YEB (0,1 % Hefeextrakt, 0,5 % Rindfleischextrakt, 0,5 % Pepton, 0,5 % Saccharose, 0,5 % Magnesiumsulfat x 7 H₂0) mit 25 mg/l Kanamycin angeimpft und bei 28_C für 16 bis 20 h angezogen. Anschließend wurde die Bakteriensuspension durch Zentrifugation bei 6000 g für 10 min geerntet und derart in flüssigem MS Medium resuspendiert, das eine OD₆₀₀ von ca. 0,1 bis 0,8 entstand. Diese Suspension wurde für die Co-Kultivierung mit dem Blattmaterial verwendet.

Unmittelbar vor der Co-Kultivierung wird das MS-Medium, in dem die Blätter aufbewahrt worden sind, durch die Bakteriensuspension ersetzt. Die Inkubation der Blättchen in der Agrobakteriensuspension erfolgte für 30 min unter leichtem Schütteln bei Raumtemperatur. Anschließend werden die infizierten Explantate auf ein mit Agar (z.B. 0,8 % Plant Agar (Duchefa, NL) verfestigtes MS-Medium mit Wachstumsregulatoren, wie beispielsweise 3 mg/l Benzylaminopurin (BAP) sowie 1 mg/l Indolylessigsäure (IAA) aufgelegt. Die Orientierung der Blätter auf dem Medium ist bedeutungslos. Die Kultivierung der Explantate findet für 1 bis 8 Tage, bevorzugt aber für 6 Tage statt, dabei können folgende Bedingungen angewendet werden: Lichtintensität: 30 bis 80 mMol/m² x sec, Temperatur: 22 bis 24°C, hell/dunkel Wechsel von 16/8 Stunden. Anschließend werden die co-kultivierten Explantate auf frisches MS-Medium, bevorzugt mit den gleichen Wachstumsregulatoren übertragen, wobei dieses zweite Medium zusätzlich ein Antibiotikum zur Unterdrückung des Bakterienwachstums enthält. Timentin in einer Konzentration von 200 bis 500 mg/l ist für diesen Zweck sehr geeignet. Als zweite selektive Komponente wird eine für die Selektion des Transformationserfolges eingesetzt. Phosphinothricin in einer Konzentration von 1 bis 5 mg/l selektiert sehr effizient, aber auch andere selektive Komponenten gemäß des zu verwendenden Verfahrens sind denkbar.

Nach jeweils ein bis drei Wochen erfolgt der Transfer der Explantate auf frisches Medium bis sich Sprossknospen und kleine Sprosse entwickeln, die dann auf das gleiche Basalmedium einschließlich Timentin und PPT oder alternative Komponenten mit Wachstumsregulatoren, nämlich z.B. 0,5 mg/l Indolylbuttersäure (IBA) und 0,5 mg/l Gibberillinsäure GA₃, zur Bewurzelung übertragen werden. Bewurzelte Sprosse können ins Gewächshaus überführt werden.

10

30

5

Zusätzlich zu der beschriebenen Methode sind folgende vorteilhafte Modifikationen möglich:

- Bevor die Explantate mit den Bakterien infiziert werden, können sie für 1 bis 12
 Tage, bevorzugt 3 bis 4, auf das oben beschriebene Medium für die Co-Kultur vorinkubiert werden. Anschließend erfolgt die Infektion, Co-Kultur und selektive Regeneration wie oben beschrieben.
- Der pH Wert für die Regeneration (normalerweise 5,8) kann auf pH 5,2 gesenkt
 werden. Dadurch wird die Kontrolle des Agrobakterienwachstums verbessert.
 - Die Zugabe von AgNO₃ (3 10 mg/l) zum Regenerationsmedium verbessert den Zustand der Kultur einschließlich der Regeneration selbst.
- Komponenten, die die Phenolbildung reduzieren und dem Fachmann bekannt sind, wie z.B. Zitronensäure, Ascorbinsäure, PVP u.v.a.m., wirken sich positiv auf die Kultur aus.
 - Für das gesamte Verfahren kann auch flüssiges Kulturmedium Verwendung finden. Die Kultur kann auch auf handelsüblichen Trägern, die auf dem flüssigen Medium positioniert werden inkubiert werden.

Gemäß der oben beschriebenen Transformationsmethode wurden mit dem Expressionskonstrukt pS5Al3 folgende Linien erhalten:

CS30-1, CS30-3 und CS30-4

Beispiel I.16:

5

10

15

20

Charakterisierung der transgenen Tagetes Pflanzen mit reduzierter ε-Cyclase-Aktivität

Das Blütenmaterial der transgenen Tagetes erecta Pflanzen aus Beispiel I.15 wurde in flüssigem Stickstoff gemörsert und das Pulver (etwa 250 bis 500 mg) mit 100 % Aceton extrahiert (dreimal je 500 ml). Das Lösungsmittel wurde evaporiert und die Carotinoide in 100 ml Aceton resuspendiert.

Mittels einer C30-reverse phase-Säule konnten die individuellen Carotinoide quantifiziert werden. Die HPLC-Laufbedingungen waren nahezu identisch mit einer publizierten Methode (Frazer et al. (2000), Plant Journal 24(4): 551-558). Eine Identifizierung der Carotinoide war aufgrund der UV-VIS-Spektren möglich.

Tabelle 2 zeigt das Carotinoidprofil in Tagetespetalen der gemäß der vorstehend beschriebenen Beispiele hergestellten transgenen Tagetes- und Kontrolltagetespflanzen. Alle Carotinoidmengen sind in [ug/g] Frischgewicht angegeben, prozentuale Veränderungen gegenüber der Kontrollpflanze sind in Klammern angegeben.

Im Vergleich zur genetisch nicht veränderten Kontrollpflanze, weisen die genetisch veränderten Pflanzen mit reduzierter epsilon-Cyclase-Aktivität einen deutlich erhöhten Gehalt an Carotinoiden des " β -Carotin-Weges", wie beispielsweise β -Carotin und Zeaxanthin und einen deutlich reduzierten Gehalt an Carotinoiden des " α -Carotin-Weges", wie beispielsweise Lutein auf.

25 Tabelle 2

Pflanze	Lutein	b-Carotin	Zeaxanthin	Violaxanthin	Gesamt-
					Carotinoide
Kontrolle	260	4,8	2,7	36	304
CS 30-1	35 (-86%)	13 (+170%)	4,4 (+62%)	59 (+63%)	111 (-63%)
Kontrolle	456	6,4	6,9	58	527
CS 30-3	62 (-86%)	13 (+103%)	8,9 (+29%)	75 (+29%)	159 (-70%)
CS 30-4	68 (-85%)	9,1 (+42%)	5,7 (-17%)	61 (+5%)	144 (-73%)

Beispiel II

5

15

Herstellung astaxanthinhaltiger Pflanzenteile der Gattung Tagetes

Die Blütenkopfe oder die Petalen der gemäß Beispiel I.6 hergestellten astaxanthinhaltigen Pflanzen der Gattung Tagetes werden abgetrennt und getrocknet. Anschließend werden die getrockneten Blütenköpfe oder Petalen durch Zerkleinerung in Pulverform überführt.

Beispiel III

10 Herstellung von astaxanthinhaltigen Extrakten und weitere Aufreinigung

Getrocknete Blütenblätter oder getrocknete Blütenköpfe von Tagetes erecta, hergestellt nach Beispiel I.6 werden in einem Homogenisator mit einem Überschuß (etwa 10 Teile Lösungsmittel mit einem Teil Pflanzenmaterial) an Lösungsmittel (wie z.B. Aceton, Hexan, Methylenchlorid, Methyl-tertiär-Butyl-Ether, Tetrahydrofuran, Ethanol, Heptan, Cycloheptan oder Petrolether, aber nicht ausschließlich beschränkt auf diese) oder mit einem Lösungsmittelgesmisch (wie z.B. Aceton/Hexan, Ethanol/Hexan (50:50, v/v) oder Aceton/Methanol (7:3, v/v) homogenisiert und im Dunkeln und in der Kühle unter Schütteln extrahiert. Der Rückstand kann bis zu dreimal mit dem verwendeten Lösungsmittel/ Lösungsmittelgemisch re-extrahiert werden. Das gesammelte organische Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wird mittels Evaporator evaporiert, bis ein eingeengtes Konzentrat erhalten wird. Zusätzlich kann nochmals mit Hexan extrahiert werden. Das verwendete Hexan wird (wiederum im Dunklen und in der Kühle) evaporiert.

25

20

Das solchermaßen hergestellte Konzentrat wird in Hexan gelöst und mittels Säulenchromatographie mit Silica-Material chromatografiert. Ein Teil Silicamaterial wird dazu mit 1-2 Teilen Carotinoidlösung vermischt und in eine Säule gepackt. Die Säule wird ausgiebig mit Hexan im Dunklen und in der Kühle gewaschen. Das Eluat wird verworfen. Ketocarotinoide, besonders Astaxanthin, wird durch eine Mischung von Hexan und Ethanol (2-5% Ethanol in Hexan) eluiert, bis eine orange-rötliche Fraktion eluiert. Dieses orange-rötliche Eluat wird gesammelt, bis die Farbe sich ändert. Das orange-rötlich gefärbte Eluat enthält Astaxanthin als Gemisch aus Mono-und Diestern.

30

Beispiel IV

Herstellung von extrudiertem Forellenfutter, enthaltend astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltige Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes

Die folgenden Komponenten werden in einem Doppelschneckenextruder extrudiert.

	Einwaage f. 500 kg <i>Kg</i>	
(%)		
30,00	150,00	
20,00	100,00	
18,00	90,00	
0,80	4,00	
0,20	1,00	
20,00	100,00	
3,00	15,00	
8,00	40,00	
	30,00 20,00 18,00 0,80 0,20 20,00 3,00	

Die pulverförmigen, prozessierten astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltige Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes, beispielsweise hergestellt nach Beispiel II, werden vor der Extrusion als Komponente zugegeben.

Die astaxanthinhaltigen Extrakte oder prozessierten Extrakte von astaxanthinhaltigen
Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes in flüssiger Form, beispielsweise hergestellt nach Beispiel III, werden nach der Extrusion auf das Extrudat aufgesprüht (Applikation durch PPA-Methode).

Die Astaxanthin-Wirkstoff-Dosierung liegt bei 10, 20 und 40 mg Astaxanthin pro kg
20 Diät.

Nach Beendigung des Extrusionsprozesses wird das Extrudat getrocknet und gekühlt.

Beispiel V

5

10

Orale Verabreichung astaxanthinhaltiger Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes an Forellen in einem Forellenstandardfutter – Prüfung der Bioverfügbarkeit.

Das Forellenfutter, enthaltend die erfindungsgemäßen Astaxanthinpigmentierstoffe, wird gemäß Beispiel IV hergestellt und an Forellen (durchschnittliche Lebendmasse von 180 g) oral verabreicht. Es werden 3 Konzentrationen getestet: 10, 20 und 40 mg Astaxanthin aus der erfindungsgemäßen Astaxanthinpigmentierung pro kg Diät.

Die Haltung der Forellen erfolgt wie nachstehend beschrieben:

- Die Forellen erhalten standardmäßig eine Adaptationsphase von 14 Tagen.
- Während des Fütterungsversuches werden 10 Forellen pro Becken in 80 I Wasser fassenden Durchfluß-Kunstofftanks gehalten. Die Wassertemperatur liegt bei 15°C. Das Wasser wird biologisch gereinigt und es werden täglich mindestens 10% der Gesamtwassermenge durch Frischwasser ersetzt.
- Die Beleuchtungsdauer liegt bei 12 Stunden pro Tag, um eine vorzeitige Geschlechtsreife der Tier zu vermeiden.
 - Die Anzahl Becken pro Behandlung liegt bei 3. Dies ist äquivalent zu 30 Forellen pro Dosisstufe.
 - Aufbewahrung der Diäten erfolgt bei -20°C, um Astaxanthinverluste zu ermeiden. Das Futter wird portionsweise (wochenweise) aufgetaut und verabreicht.
 - Die Versuchsdauer beträgt 8 Wochen.

Die Fütterung der Forellen erfolgt wie nachstehend beschrieben:

Bei den verabreichten Versuchsdiäten handelt es sich um das gemäß Beispiel
 IV hergestellte extrudierte Forellenfutter, das zusätzlich noch öl-gecoated wird.

25

30

20

25

30

35

- Während der Adaptationsphase wird extrudiertes mit Öl gecoatetes astaxanthin-freies Forellenstandardfutter gemäß Beispiel IV ohne Astaxanthin verabreicht.
- Als Negativkontrolle wird extrudiertes mit Öl gecoatetes astaxanthin-freies Forellenstandardfutter gemäß Beispiel IV ohne Astaxanthin während des gesamten Versuchszeitraumes verabreicht.
 - Die Fütterung erfolgt 2x täglich von Hand bis zur Sättigung der Tiere.

Untersucht wird der Einfluß der erfindunggemäßen Astaxanthinpigmentierung sowohl auf Leistungsparameter der Fische, wie Futteraufnahme, Futterverwertung und Lebendmassezuwachs als auch auf die Bioeffizienz der Pigmentierung.

15 Statisch ausgewertet werden durchschnittlicher Futterverbrauch pro Fisch, Futteraufwand und Lebendmassezuwachs.

Die Pigmentierung der Fische wird durch remissionspektrophotometrische Messungen (Minolta-a-Wert = Rotwert am Filetanschnitt) und durch Bestimmung des Astaxanthingehalts (mg/kg) im Filet jeweils im Vergleich zur Negativkontrolle gemessen.

Die Minoltawerte a-Werte, welche den Rotanteil des Farbtons repräsentieren, nehmen mit kleiner werdender Steigung der Funktion dosisabhängig zu. Die Minolta b- Werte, die den Gelbanteil widerspiegeln liegen im negativen Bereich oder bewegen sich um Null. Dies bedeutet der Rotton der Forellenfilets weist eine Abhängigkeit zu der aufgenommenen Astaxanthinmenge auf.

Während des Versuches werden für die beobachteten Leistungsparameter sowohl zwischen als auch innerhalb der Behandlungen (Astaxanthinhaltiges Pulver, astaxanthinhaltiger Extrakt in flüssiger Form, synthetisches Astaxanthin, Negativkontrolle) keine statistisch gerichteten Unterschiede beobachtet.

Es zeigt sich, dass astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltige Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes bei der Pigmentierung von Forellen als Vertreter der Salmoniden

bioverfügbar sind und zudem zu keinen adversen Effekten auf die biologische Leistung der Forelle führen.

10

Patentansprüche

- Verwendung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes zur oralen Verabreichung an Tiere.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes zur Pigmentierung von Tieren und der entsprechenden Tierprodukte verwendet werden.
- Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen
 der Gattung Tagetes Tierfutterzubereitungen beigemischt werden und die Tierfutterzubereitung an Tiere oral verabreicht werden.
- Verwendung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes vor der Beimischung zu Tierfutterzubereitungen in eine Form prozessiert werden, die eine Beimischung zu Tierfutterzubereitungen ermöglicht.
- Verwendung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes direkt an Tiere oral verabreicht werden.
- Verwendung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes vor der Verabreichung in eine Form prozessiert werden, die eine direkte orale Verabreichung an Tiere ermöglicht.

- Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 6 dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen der Gattung Tagetes durch genetische Veränderung in die Lage versetzt wurden, Astaxanthin herzustellen.
- 5 8. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Tiere ausgewählt sind aus der Gruppe Fische, Crustaceae, Galliformes und Anatridae.
- 9. Verwendung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Tiere ausgewählt sind aus der Gruppe Salmoniden, Shrimps, Krebs, Hühner, Enten, Gänse und Flamingo.
- Verwendung nach einem der Ansprüche 2 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Tierprodukte ausgewählt sind aus der Gruppe Fleisch, Haut, Feder und Eidotter.
 - 11. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass man als Pflanzenteile Blütenköpfe oder Petalen verwendet.
- 20 12. Verfahren zur Herstellung von Tierfutterzubereitungen durch Zusammenfügen von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes und üblichen Tierfutterkomponenten.
- Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes vor dem Zusammenfügen mit Tierfuttermitteln in eine Form prozessiert werden, die ein Zusammenfügen mit Tierfuttermitteln ermöglicht.
 - 14. Verfahren zur Pigmentierung von Tieren oder Tierprodukten durch orale Verabreichung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes an Tiere.

15. Verfahren zur Herstellung von pigmentierten Tieren oder Tierprodukten durch orale Verabreichung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes an Tiere.

5

16. Verfahren nach Anspruch 14 oder 15, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes Tierfutterzubereitungen beigemischt werden und die Tierfutterzubereitung an Tiere oral verabreicht werden.

10

17. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes vor der Beimischung zu Tierfutterzubereitungen in eine Form prozessiert werden, die eine Beimischung zu Tierfutterzubereitungen ermöglicht.

15

18. Verfahren nach Anspruch 14 oder 15, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen
der Gattung Tagetes direkt an Tiere oral verabreicht werden.

20

19. Verfahren nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, dass die astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes vor der Verabreichung in eine Form prozessiert werden, die eine direkte orale Verabreichung an Tiere ermöglicht.

25

Verfahren nach einem der Ansprüche 14 bis 19 dadurch gekennzeichnet, dass
 die astaxanthinhaltigen Pflanzen der Gattung Tagetes durch genetische
 Veränderung in die Lage versetzt wurden, Astaxanthin herzustellen.

30

- 21. Verfahren nach einem der Ansprüche 14 bis 20, dadurch gekennzeichnet, dass die Tiere ausgewählt sind aus der Gruppe Fische, Crustaceae, Galliformes und Anatridae.
- Verfahren nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, dass die Tiere ausgewählt sind aus der Gruppe Salmoniden, Shrimps, Krebs, Hühner, Enten, Gänse und Flamingo.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 14 bis 22, dadurch gekennzeichnet, dass
 die Tierprodukte ausgewählt sind aus der Gruppe Fleisch, Haut, Feder und Ei.
 - 24. Verfahren nach einem der Ansprüche 14 bis 23, dadurch gekennzeichnet, dass man als Pflanzenteile Blütenköpfe oder Petalen verwendet.
- 15 25. Verwendung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes als Tierfutter oder Tierfutterzusatz.
- Tierfutterzubereitung, enthaltend astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile
 der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes.
 - 27. Pigmentiermittel, enthaltend astaxanthinhaltige Pflanzen oder Pflanzenteile der Gattung Tagetes oder die astaxanthinhaltigen Extrakte von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes.
 - 28. Pigmentiermittel nach Anspruch 27, bestehend aus astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder aus astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes.
 - 29. Pigmentiermittel nach Anspruch 27 oder 28, dadurch gekennzeichnet, dass man als Pflanzenteile Blütenköpfe oder Petalen verwendet.

Verwendung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes als Futtermittel

Zusammenfassung

5

10

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes oder astaxanthinhaltigen Extrakten von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen der Gattung Tagetes zur oralen Verabreichung an Tiere, Verfahren zur Herstellung von Tierfutterzubereitungen, die Tierfutterzubereitungen selbst, ein Verfahren zum Pigmentieren von Tieren oder Tierprodukten sowie ein Verfahren zur Herstellung pigmentierter Tiere und Tierprodukte.

Abbildung 1: Nukleotidsequenzvergleich

KETO2.seq X86782.seq	ATGCAGCTAGCAGCGACAGTAATGTTGGAGCAGCTTACCGGAAGCGCTGAGGCACTCAAGGAGAAGGAGGAGGAGGTTGCAGGCAG	100
KETO2.seq X86782.seq	GTACATGGGCGACCCAGTACTCGCTTCCGTCAGAGGAGTCAGACGGGGCCCGCCC	20C
KETO2.seq X86782.seq	CATCACAATGGCCCTAGCTGTCATCGGCCTCCTGGGCCAGTGTTCCTCCACGCCATTTTTCAAATCAAGCTTCCTACCTCCTTGGACCACTGCACTGC	30C 30C
KETO2.seq X86782.seq	CTGCCCGTGTCAGATGCCACAGCTCAGCTGGTTAGCGGCAGCAGCAGCAGCCTGCTGCACATCGTCGTAGTATTCTTTGTCCTGGAGTTCCTGTACACAGGCC	40C 40C
KETO2.seq X86782.seq		
KETO2.seq X86782.seq	GTTTGATTACAACATGCTGCACCGCAAGCATTGGGAGCACCACAACCACTGGCGAGGTGGGCAAGGACCCTGACTTCCACAGGGGAAACCCTGGCATT 1 GTTTGATTACAACATGCTGCACCGCAAGCATTGGGAGCACCACAACCACCACGAGGTGGGGAGAGGACCCTGACTTCCACAGGGGAAACCCTGGCATT	60C
KETO2.seq X86782.seq	GIGCCCTGGTTTGCCAGCTTCATGTCCAGCTACATGTCGATGTGGCAGTTTGCGCGCCTCGCATGGTGGACGGTGGTCATGCAGCTGCTGGGTGCGCCCAA	70C 70C
KETO2.seq X86782.seq	TGGCGAACCTGCTGTGTTCATGGCGGCCGCCCATCCTGTCCGCTTCGCCTTGTTCTACTTTGGCACGTACATGCCCACAAGCCTGAGCCTGAGCCTGCCGC TGGCGAACCTGCTGTGTTCATGGCGGCCGCCCCATCCTGTCCGCCTTGTCTGCTTGTCTACTTTGGCACGTACATGCCCCACAAGCCTGAGCCTGAGCCTGCCGC	80C
KETO2.seq X86782.seq	OF COASTITICACY AND TOTAL TO A COASTICATOR AND A COASTICA ADDITICAL AND A COASTICAL AND TAX A COASTICATICACY A TO A COASTICACY AND A COASTICAL	90C 90C
KETO2.seq	CACTGGGAGCACCACGCTGGCCCTTTCCCCCTGGTGGAGCAGCCCACTGCCGCCTGTCTGGAGGTCTGGTTCCTTCC	99C 99C

Abbildung 2: Proteinsequenzvergleich

KETO2.pro										. ,			G.	a	9	A	E	A	L	к	E	ĸ	E	K I	2 V	, a	G	s	s	D	v	L	R	т	W	A	т (2 1	<i>c</i> 5	3 L	. 1	Р :	3 1	3 1	E :	S	D	A	A	50	
Y86782 pro	,	1 (וכ	Ŀ.	А.	A.	י ק	v i	м.	L	В,	Įг		•	-	•	_	•••	_	••	_	••		•• •	_																										
KETO2.pro X86782.pro	1	٠:	P	Э	L	К	N .	Α :	Y	K	P	P F	S .	D	T	K	G	I	T	M	A	L t.	A	V :	I (3 5	5 W	A	A	V	F	L	H H	A A	I	P P	Q Q	I 1	K 1	LE	, 6	T .	5 I	1 1 ما	D (Q	L L	H	W	100 100	i
																												_						-	-	m	m .	U	n 1	n n	vr	н	ď	ጥ	Ι.	А	M	ĸ	N	150	,
KETO2.pro X86782.pro	1		P '	V	S	D	A	T.	A A	Q	L	V S	; G	S	S	S	L	L	H D	I	v	v	v	F	P	V I	LE	5 F	, I	. ¥	1	G	L	F	Ī	Ť	Ť	н	D 2	A I	%	Н	g '	T	I.	A	M	R	N	150	,
																																		_	17	11	~	₩ .	η,	D 1	Π.	P	H '	R	G	N	Р	G	1	200	,
V06797 DY0	. 1	R	О.	L	N	D	F	L	G	ĸ	v	c.		, ,		-	•••	-	_	-		•	_	•••																											
KETO2.pro X86782.pro																																			27	*	т	17		м :	Δ	Δ	A	P	1	L	S	A	r	231	U
x86782.pro	•	V	P	W	P	A	S	F	М	S	S	x	M S	, r	2 W	_	٠	••	•	_	•		-	-							~ ,						ח	т.	v	S	F	L	т	c	Y	н	F	D	L	300	
KETO2.pro X86782.pro		R	L	F	Y	F	G	T	Y	M	P	H	KI	9 1	2 E	9 6	A	A	S	G	S	S	P	A	v	M	N I	W 1	M. 1	K S	S 1	R	rs	Q	À	S	D	L	v	Š	F	L	T	C	Y	H	F	D	L	30	0
																																																		32	
KETO2.pro		H	W	B	Н	Н	R	W	P	F	A	P	W V	4 1 4 1	E I E 1	, E	N		R	i H	L	. 5	G	R	G	L	v	P	A																					32	9

Abbildung 3:

Konstrukt zur Überexpression des Ketolase (b-C-4-Oxygenase) Proteins aus *H. pluvialis* mit rbcS Transitpeptid aus Erbse unter Kontrolle des d35S-Promoters (Tagetestransformationskonstrukt)

5

10

15

20

25

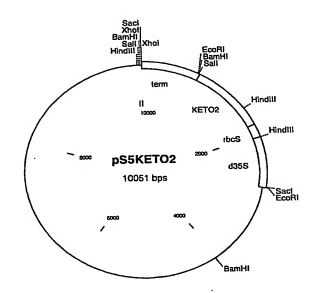


Abbildung 4:

Konstrukt pS5AP3PKETO2 zur Überexpression der Ketolase (b-C-4-Oxygenase) Proteins aus H. pluvialis mit rbcS Transitpeptide aus Erbse unter Kontrolle des AP3P-Promoters (Tagetestransformationskonstrukt).

5

10

15

20

25

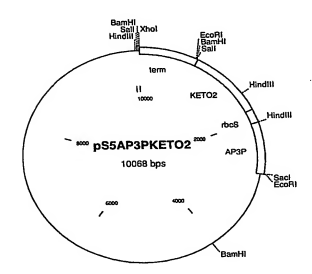


Abbildung 5

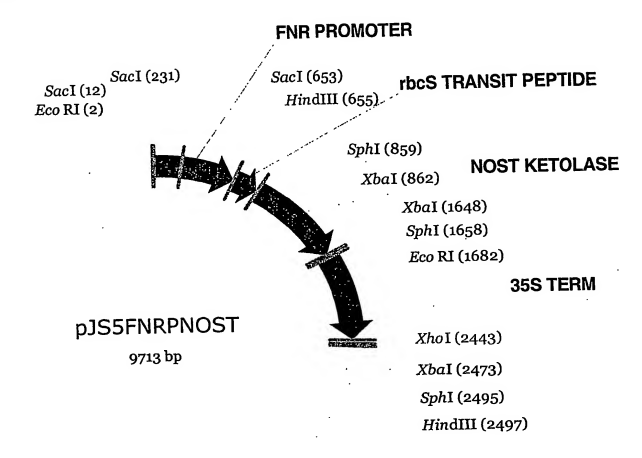


Abbildung 6

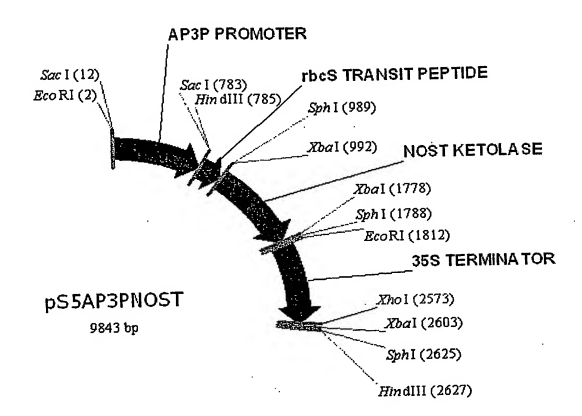


Abbildung 7:

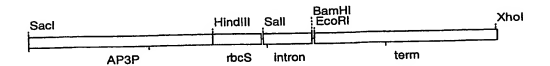
Klonierungskassette zur Herstellung von Inverted-

Repeat-Expressionskassetten für die blüten-

spezifische Expression von Epsilon-Cyclase dsRNAs

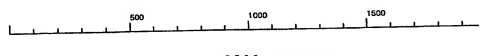
in Tagetes erecta

5



10

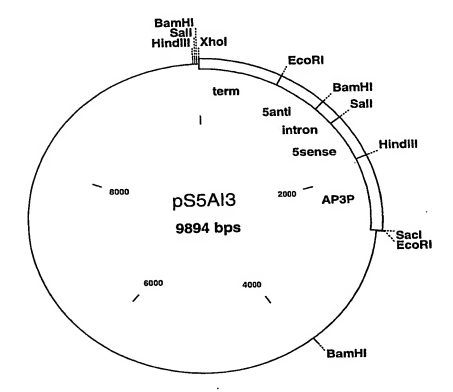
15



pJAI1 (1966 bps)

20

Abbildung 8: Expressionsvektor zur blütenspezifischen
Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend
5'terminale Fragmente der Epsilon-Cyclase cDNA
(AF251016) unter Kontrolle des AP3P-Promoters



9/15

Abbildung 9: Expressionsvektor zur blütenspezifischen
Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend
5'terminalen Fragmente der Epsilon-Cyclase cDNA
(AF251016) unter Kontrolle des CHRC-PRomoters

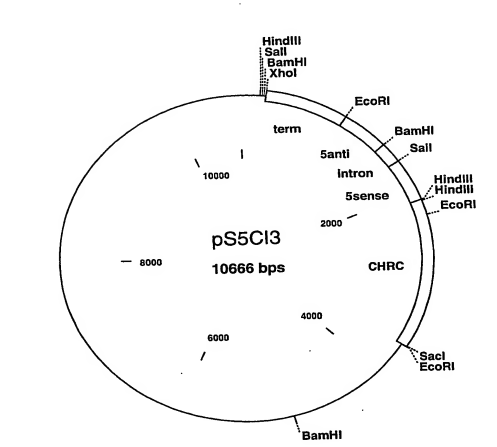


Abbildung 10: Expressionsvektor zur blütenspezifischen
Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend
3'terminalen Fragmente der Epsilon-Cyclase cDNA
(AF251016) unter Kontrolle des AP3P-Promoters

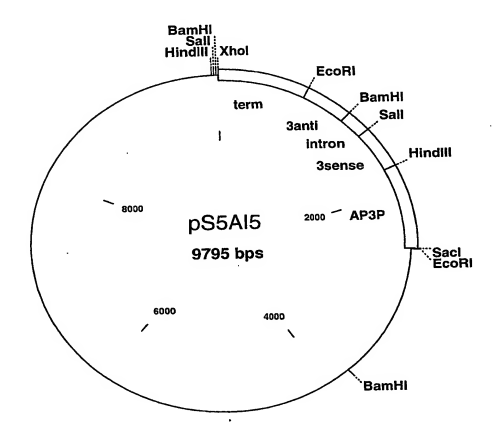
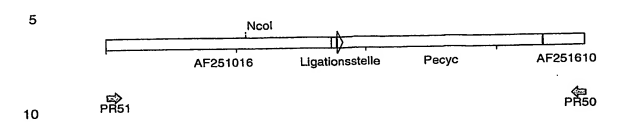


Abbildung 11: Inverse PCR-Amplifikat, das das 312 bp Fragment des Epsilon-Cyclase Promoters enthält



15

ecycP-IPCR(734 bps)

20

12/15

Abbildung 12: TAIL PCR-Amplifikat, das das 199 bp Fragment des Epsilon-Cyclase Promoters enthält

EcoO1091 EcoO1091

ecycP AF251016

10 AD1 PR63

15 ecycP-TAIL (280 bps)

Abbildung 13: Expressionsvektor zur blütenspezifischen Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend das 312 bp5
Promoterfragment der Epsilon-Cyclase unter
Kontrolle des AP3P-Promoters

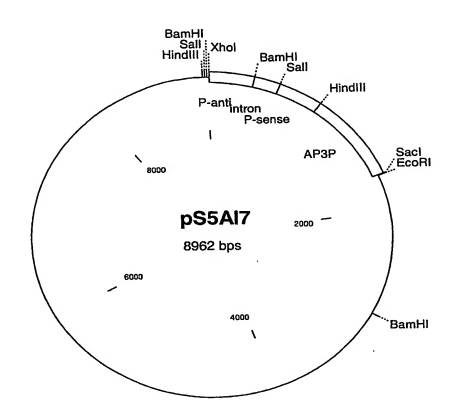


Abbildung 14: Expressionsvektor zur blütenspezifischen Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend das 312 bp
Promoterfragment der Epsilon-Cyclase unter
Kontrolle des CHRC-Promoters

5

10

15

20

25

BamHI
Sall Xhol
Hindlil Sall
P-antintron
P-sense

CHRC

pS5C17

9722 bps

Sacl
EcoRI

BamHI

BamHI

Sall

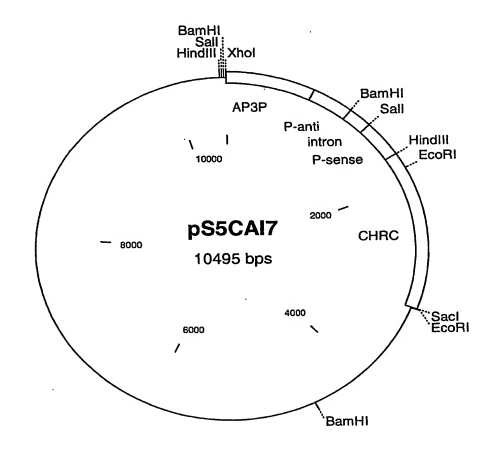
Hindlil

EcoRI

P-antintron
P-sense

BamHI

Abbildung 15: Expressionsvektor zur blütenspezifischen Produktion von dsRNA-Transkripten enthaltend das 312 bp5
Promoterfragment der Epsilon-Cyclase unter
Kontrolle sowohl des AP3P-Promoters als auch des CHRC-Promoters



PF 54148

SEQUENCE LISTING

5	<110> SunGene GmbH Co. KGaA	
10	<120> Verwendung von astaxanthinhaltigen Pflanzen oder Pflanzenteilen d Gattung Tagetes als Futtermittel	le:
15	<130> PF 54148	
20	<160> 142	
	<170> PatentIn version 3.1	
25	<210> 1	
	<211> 1771	
30	<212> DNA	
	<213> Haematococcus pluvialis	
35	<220>	
	<221> CDS	
40	<222> (166)(1155)	
	<223>	
45	<400> 1	
	ggcacgaget tgcacgcaag teagegegeg caagtcaaca cetgceggte cacageetea 60	0
50	aataataaag agctcaagcg tttgtgcgcc tcgacgtggc cagtctgcac tgccttgaac 120	0
50	ccgcgagtct cccgccgcac tgactgccat agcacagcta gacga atg cag cta gca 17' Met Gln Leu Ala	7

	gcg Ala 5	aca Thr	gta Val	atg Met	ttg Leu	gag Glu 10	cag Gln	ctt Leu	acc Thr	gga Gly	agc Ser 15	gct Ala	gag Glu	gca Ala	ctc Leu	aag Lys 20	225
5	gag Glu	aag Lys	gag Glu	aag Lys	gag Glu 25	gtt Val	gca Ala	Gly ggc	agc Ser	tct Ser 30	gac Asp	gtg Val	ttg Leu	cgt Arg	aca Thr 35	tgg Trp	273
10								tca Ser									321
15								cca Pro 60									369
20	aca Thr	atg Met 70	gcg Ala	cta Leu	cgt Arg	gtc Val	atc Ile 75	ggc Gly	tcc Ser	tgg Trp	gcc Ala	gca Ala 80	gtg Val	ttc Phe	ctc Leu	cac His	417
20								ccg Pro									465
25	ctg Leu	ccc	gtg Val	tca Ser	gat Asp 105	Ala	aca Thr	gct Ala	cag Gln	ctg Leu 110	Val	agc Ser	ggc Gly	acg Thr	agc Ser 115	Ser	513
30	ctg Leu	cto Leu	gac Asp	ato 110 120	val	gta Val	gta Val	ttc Phe	Phe 125	val	ctg . Lev	g gag ı Glu	tto Phe	ctg Leu 130	Тух	aca Thr	561
35	ggc	ctt Lev	ttt Phe	e Ile	acc Thi	acg Thr	r cat	gat Asp 140	Ala	a Met	g cat	e GJ7	acc Thr	Ile	gcc Ala	atg Met	609
40	aga Arg	a aad y Asi 150	n Arg	g caq g Gli	g cti n Lei	t aat 1 Asr	gad n Asy 15	Phe	tto Lev	7 GJ ⁷ 3 GG	y Arg	a gta g Val	l Cys	e ato	tcc Ser	ttg Leu	657
40	tac Ty: 16!	r Al	c tg a Tr	g tt p Ph	t ga e As	t tac p Ty:	c Ası	c ato n Met	g cto	g cad	c cg s Ar	g Ly:	g cat	t tgg s Trj	g gag o Glu	cac His 180	705
45						y Gl					p Pr					g gga Gly	753
50					e Va					a Se					r Ty:	c atg	801
	tc															g cag t Gln	849

			215					220					225					
5	ctg Leu	ctg Leu 230	ggt Gly	gcg Ala	cca Pro	atg Met	gcg Ala 235	aac Asn	ctg Leu	ctg Leu	gtg Val	ttc Phe 240	atg Met	gcg Ala	gcc Ala	gcg Ala	89	7
40	ccc Pro 245	atc Ile	ctg Leu	tcc Ser	gcc Ala	ttc Phe 250	cgc Arg	ttg Leu	ttc Phe	tac Tyr	ttt Phe 255	ggc Gly	acg Thr	tac Tyr	atg Met	ccc Pro 260	94	5
10	cac His	aag Lys	cct Pro	gag Glu	cct Pro 265	ggc Gly	gcc Ala	gcg Ala	tca Ser	ggc Gly 270	tct Ser	tca Ser	cca Pro	gcc Ala	gtc Val 275	atg Met	99	3
15	aac Asn	tgg Trp	tgg Trp	aag Lys 280	Ser	cgc Arg	act Thr	agc Ser	cag Gln 285	Ala	tcc Ser	gac Asp	ctg Leu	gtc Val 290	agc Ser	ttt Phe	104	
20	ctg Leu	acc	tgc Cys 295	Tyr	cac	ttc Phe	gac Asp	ctg Leu 300	His	tgg Trp	gag Glu	cac	cac His 305	Arg	tgg Trp	ccc Pro	108	9
25	t t c Phe	gcc Ala 310	Pro	tgg Trp	tgg Trp	gag Glu	ctg Leu 315	Pro	aac Asn	tgo Cys	cgc Arg	Arg 320	Leu	tct Ser	ggc Gly	cga Arg	113	37
30		r Lev		cct Pro			g etg	gaca :	ıcac	tgca	ıgtgg	igc c	etgo	tgcc:	a		118	85
30	gct	ggg	catg	cagg	gttgi	gg (cagga	actgo	g to	gaggt	gaaa	a ago	ctgca	ggc	gcto	ctgccg	g 12	45
	gad	cacgo	ctgc	atgg	ggcta	acc (ctgt	gtago	et go	ccgc	cacta	a ggg	ggagg	aaa	tttç	gtagcto	y 13	05
35	tc	gagc	ttgc	CCC	atgg	atg :	aagc	tgtgt	ta g	tggt	gcagg	g ga	gtaca	accc	acag	gccaa	2 13	65
	ac	cctt	gcag	gag	atgt	ctt	gcgt	cggga	ag g	agtg	ttgg	g ca	gtgta	agat	gcta	atgatt	g 14	25
40	ta	tctt	aatg	ctg	aagc	ctt	tagg	ggag	cg a	cact	tagt	g ct	gggca	aggc	aac	gecetg	c 14	85
	aa	ggtg	cagg	cac	aagc	tag	gctg	gacg	ag g	actc	ggtg	g ca	ggca	ggtg	aaga	aggtgc	g 15	45
	gg	aggg	tggt	gcc	acac	cca	ctgg	gcaa	ga c	catg	ctgc	a at	gctg	gcgg	tgt	ggcagt	g 16	05
45	ag	agct	gcgt	gat	taac	tgg	gcta	tgga	tt g	tttg	agca	g tc	tcac	ttat	tct	ttgata	t 16	65
	ag	atac	tggt	cag	gcag	gtc	agga	ıgagt	ga g	tatg	aaca	a gt	tgag	aggt	ggt	gcgctg		25
50	cc	ctgo	gctt	atg	raago	tgt	aaca	ataa	ag t	ggtt	caaa	a aa	aaaa				17	771

										4						
	<211>	- 3:	29													
	<212	P	RT													
5	<213	> H	aema	toco	ccus	pluv	iali	.s								
	<400	> 2														
10				27.	Ala '	The ti	7=1 N	Met 1	Len (31:1 (Gln I	beu 1	Thr (Glv :	Ser i	Ala
	Met 1	GIN	Leu	Ата	5 5	IIII. V			1	10	-			-	15	
											_ 7	-3	~	G	3 am	u a 1
15	Glu	Ala	Leu	Lys 20	Glu	Lys (3lu :	Lys '	Glu ' 25	Val .	Ala (31A :	ser	ser. 30	ASP	vai
20	Leu	Arg	Thr 35	Trp	Ala	Thr	Gln	Tyr 40	Ser	Leu	Pro	Ser	Glu 45	Glu	Ser	Asp
20			J.J													
	Ala		Arg	Pro	Gly			Asn	Ala	Tyr	Lys	Pro 60	Pro	Pro	Ser	Asp
25		50					55					00				
	Thr	Lys	Gly	· Ile	Thr	Met	Ala	Leu	Arg	Val	Ile	Gly	Ser	Trp	Ala	Ala
	65					70					75					80
30	77=7	Phe	Leu	ı His	: Ala	Ile	Phe	Gln	Ile	Lys	Leu	Pro	Thr	Ser	Leu	Asp
	Val			-	85					90					95	
	_	_			Leu	D~o	17a 1	Ser	A STO	Δla	ጥከድ	Ala	Gln	Leu	Val	Ser
35	Gln	Let	ı Hıs	100		PLU	Val	Der	105					110		
											•	5 1	-	**- 7	T	01
40	G17	r Th	r Se 11		r Leu	. Leu	Asp	120	e Val	Val	. vaı	Pne	125	vaı	ьeu	Glu
	Phe			r Th	r Gly	/ Leu	Phe 13:		e Thr	Thr	. His	Asp 140	Ala	Met	: His	Gly
45		13	J					_								
	Th 14		e Al	a Me	t Ar	g Asr		g Gl	n Leu	ı Ası	n Asp 155	Phe	e Lev	ı Gly	/ Arg	yal 160

Cys Ile Ser Leu Tyr Ala Trp Phe Asp Tyr Asn Met Leu His Arg Lys
165 170 175

										J						
	His	Trp	Glu	His 180	His	Asn	His	Thr	Gly 185	Glu	Val	Gly	Lys	Asp 190	Pro	Asp
5	Phe	His	Arg 195	Gly	Asņ	Pro	Gly	Ile 200	Val	Pro	Trp	Phe	Ala 205	Ser	Phe	Met
10	Ser	Ser 210	Tyr	Met	Ser	Met	Trp 215	Gln	Phe	Ala	Arg	Leu 220	Ala	Trp	Trp	Thr
15	Val 225	Val	Met	Gln	Leu	Leu 230	Gly	Ala	Pro	Met	Ala 235	Asn	Leu	Leu	Val	Phe 240
	Met	Ala	Ala	Ala	Pro 245	Ile	Leu	Ser	Ala	Phe 250	Arg	Leu	Phe	Tyr	Phe 255	Gly
20	Thr	Tyr	Met	Pro 260	His	Lys	Pro	Glu	Pro 265	Gly	Ala	Ala	Ser	Gly 270	Ser	Ser
25	Pro	Ala	Val 275	Met	Asn	Trp	Trp	Lys 280	Ser	Arg	Thr	Ser	Gln 285	Ala	Ser	Asp
30	Leu	Val 290		Phe	Leu	Thr	Cys 295		His	Phe	a Asp	Leu 300		Trp	Glu	His
35	ніs 305		Trp	Pro	Phe	Ala 310		Trp	Trp	Glu	1 Leu 315		Asn	Cys	Arg	Arg 320
	Leu	. Ser	Gly	y Arg	Gly 325		val	Pro	Ala	ı						
40	<21	L0>	3													
	<21	L 1 >	1662	2												
45	<2	L2>	DNA													
	<2:	13>	Hae	mato	cocci	ıs pi	luvia	alis								
50	. <2:	20>														
	<2	21>	CDS													

<222> (168)..(1130) <223>

5																		
	<400> cggggc	3 aact	caa	agaa	atto	aac	agct	.gca	agc	geged	ccc a	agcct	caca	ag c	gccaa	agtga		60
10	gctatc	gac	g tgg	gttg	rtgag	cgc	tcga	ıcgt	ggt	ccact	tga (gggg	cctgt	g a	gcct	ctgcg	1	20
	ctccgt	cct	c tg	ccaa	atct	. cgc	gtcg	aggg	cct	gccta	aag	tcgaa	1	atg Met 1	cac (gtc Val	1	L76
15	gca to Ala Se 5	eg g er A	ca c la L	ta a eu N	atg g Met 7	/al (gag (Glu (10	cag (aaa Lys	ggc (Ser	gag Glu 15	gca (Ala	gct Ala	gct Ala	tcc Ser	2	224
20	agc co	ca g ro A	ac g sp V	tc f	Leu .	aga Arg 25	gcg Ala	tgg Trp	gcg Ala	Thr	cag Gln 30	tat Tyr	cac His	atg Met	cca Pro	tcc Ser 35	:	272
25	gag to Glu So	cg t er S	ca g Ser A	. qa	gca Ala 40	gct Ala	cgt Arg	cct Pro	gcg Ala	cta Leu 45	aag Lys	cac His	gcc Ala	tac Tyr	aaa Lys 50	cct Pro		320
30	cca g Pro A	ca t la s	Ser A	gac Asp 55	gcc Ala	aag Lys	ggc . Gly	atc Ile	acg Thr 60	atg Met	gcg Ala	ctg Leu	acc Thr	atc Ile 65	att Ile	ggc Gly		368
25	acc t Thr T	rp '	acc g Thr 2	gca Ala	gtg Val	ttt Phe	tta Leu	cac His 75	gca Ala	ata Ile	ttt Phe	caa Gln	atc Ile 80	agg Arg	cta Leu	ccg Pro		416
35	aca t Thr S	cc Ser :	atg Met	gac Asp	cag Gln	ctt Leu	cac His 90	tgg Trp	ttg Leu	cct Pro	gtg Val	tcc Ser 95	gaa Glu	gcc Ala	aca Thr	gcc Ala		464
40	cag c Gln I 100	ctt Leu	ttg Leu	ggc	gga Gly	agc Ser 105	Ser	agc Ser	cta Leu	ctg Leu	cac His 110	Ile	gct Ala	gca Ala	gtc Val	ttc Phe 115		512
45	att o	gta Val	ctt Leu	gag Glu	ttc Phe 120	Leu	tac Tyr	act Thr	ggt Gly	cta Leu 125	Phe	atc Ile	acc Thr	aca Thr	cat His 130	Asp		560
50	gca (atg Met	cat His	ggc Gly 135	Thr	ata Ile	gct Ala	ttg Lev	agg Arg 140	y His	agg Arg	g Cag	ctc Leu	aat Asn 145	Asp	ctc Leu		608
	ctt Leu	ggc	aac Asn 150	ato	tgc Cys	ata Ile	tca Ser	t cto Lev	тут	gcc Ala	tgg Trp	y ttt Phe	gac Asp 160	Туг	ago Ser	atg Met		656

5	ctg Leu	cat His 165	cgc Arg	aag Lys	cac His	tgg Trp	gag Glu 170	cac His	cac His	aac Asn	cat His	act Thr 175	Gly	gaa Glu	gtg Val	GJÀ āāā	704
5	aaa Lys 180	gac Asp	cct Pro	gac Asp	ttc Phe	cac His 185	aag Lys	gga Gly	aat Asn	ccc Pro	ggc Gly 190	ctt Leu	gtc Val	ccc Pro	tgg Trp	ttc Phe 195	752
10	gcc Ala	agc Ser	ttc Phe	atg Met	tcc Ser 200	agc Ser	tac Tyr	atg Met	tcc Ser	ctg Leu 205	tgg Trp	cag Gln	ttt Phe	gcc Ala	cgg Arg 210	ctg Leu	800
15	gca Ala	tgg Trp	tgg Trp	gca Ala 215	Val	gtg Val	atg Met	caa Gln	atg Met 220	Leu	GJA aaa	gcg Ala	ccc	atg Met 225	gca Ala	aat . Asn	848
20	ctc Leu	cta Lev	gtc Val 230	Phe	atg Met	gct Ala	gca Ala	gcc Ala 235	Pro	atc Ile	ttg Leu	tca Ser	gca Ala 240	Phe	cgc Arg	ctc Leu	896
25	ttc Phe	tac Tyr 245	Phe	ggc Gly	act Thr	tac Tyr	ctg Lev 250	Pro	cac His	aag Lys	r cct	gag Glu 255	Pro	Gly ggc	cct Pro	gca Ala	944
23	gca Ala 260	a Gl	tct Y Sei	c Glr	g gtg n Val	ato Met 26	. Ala	tgg Tr	tto Phe	e agg	g gco g Ala 270	a Lys	g aca s Thi	agt Ser	gag Glu	gca Ala 275	992
30	tci Se:	t ga t As	t gte p Va	g ato	g agt t Se: 28	r Ph	c cto e Le	g aca	a tgo	tae s Ty: 28	r Hi	s tti	t gad e Ası	c cto p Lei	g cad 1 His 290	tgg Trp	1040
35	ga:	g ca u Hi	c ca s Hi	c ag s Ar 29	g Tr	g cc p Pr	c tt o Ph	t gc e Al	c cc a Pr 30	o Tr	g tg p Tr	g ca p Gl:	g cto n Leo	g cce 30	o Hi	e tgc s Cys	1088
40	cg Ar	g Ar	ge et g Le 31	u Se	c gg er Gl	y Ar g cg	t gg g Gl	c ct y Le 31	u Va	g cc l Pr	t gc o Al	c tt a Le	g gc u Al 32	a tg a O	a		1130
	cc	tggt	ccct	ccg	gctgg	tga	CCC	ıgcgt	ct g	rcaca	agag	rt gt	catg	ctac	agg	gtgctgc	1190
45	gg	rccag	gtggo	ago	gcag	tgc	acto	ctcag	jcc t	gtat	gggg	jc ta	ccgc	tgtg	cca	ctgagca	1250
45	ct	ggg	catgo	cac	tgag	rcac	tggg	gagtg	gct a	actga	agcaa	at go	gcgt	gcta	ctg	agcaatg	1310
	gg	gcgt	gcta	c tga	acaat	ggg	cgt	gctad	etg (gggto	etgg	ca gt	ggct	agga	tgg	agtttga	1370
50	to	gcat	tcag	t ag	cggt	ggcc	aac	gtca	rgt (ggat	ggtg	ga ag	gtgct	gagg	ggt	ttaggca	1430
	g	ccgg	catt	t ga	gagg	gcta	agt	tata	aat	cgca	tgct	gc to	catgo	gcac	: ata	tctgcac	1490
	a	cagc	cagg	g aa	atcc	cttc	gag	agtg	att	atgg	gaca	ct t	gtati	tggtt	teg	gtgctatt	1550

	gttttattca 🤉	gcagcagt	ac tta	gtgaggg	tgaga	gcagg g	tggtgaga	g tggagt	gagt 1610
5	gagtatgaac (ctggtcag	gcg agg	tgaacag	cctgt	aatga a	tgactctg	t ct	1662
	<210> 4								
40	<211> 320								
10	<212> PRT								
	<213> Haem	atococc	us pluv	rialis					
15									
	<400> 4				•				
20	Met His Val	. Ala Se	er Ala I	Leu Met	Val G		Lys Gly S	Ser Glu 15	Ala
25	Ala Ala Sei	ser Pr 20	o Asp	Val Leu	Arg A	la Trp	Ala Thr (Gln Tyr 30	His
	Met Pro Se:	r Glu Se	er Ser	Asp Ala 40	Ala A	rg Pro	Ala Leu 1 45	Lys His	Ala
30	Tyr Lys Pr 50	o Pro A		Asp Ala 55	Lys G	sly Ile	Thr Met . 60	Ala Leu	Thr
35	Ile Ile Gl 65	y Thr T	rp Thr 70	Ala Val	Phe I	Leu His 75	Ala Ile	Phe Gln	Ile 80
40	Arg Leu Pr		er Met 5	Asp Glr		His Trp 90	Leu Pro	Val Ser 95	Glu
45	Ala Thr Al	a Gln I 100	eu Leu	Gly Gly	y Ser 9	Ser Ser	Leu Leu	His Ile 110	Ala
10	Ala Val Pl	ne Ile V 15	/al Leu	Glu Phe		Tyr Thr	Gly Leu 125	Phe Ile	Thr
50	Thr His A: 130	sp Ala M	Met His	Gly Th	r Ile	Ala Leu	Arg His	Arg Gln	. Leu

	Asn 145	Asp	Leu	. Leu	Gly	Asn 150	Ile	Cys	Ile	Ser	Leu 155	Tyr	Ala	Trp	Phe	Asp 160
5	Tyr	Ser	Met	. Leu	His 165	Arg	Lys	His	Trp	Glu 170	His	His	Asn	His	Thr 175	Gly
10	Glu	Val	Gl ₃	, Lys 180		Pro	Asp	Phe	His 185	Lys	Gly	Asn	Pro	Gly 190	Leu	Val
15	Pro	Trp) Pho 19		a Ser	Phe	Met	Ser 200	Ser	Tyr	Met	Ser	Leu 205	Trp	Gln	Phe
·	Ala	Arg 210		u Ala	a Trg	Trp	Ala 215		Val	Met	Gln	Met 220	Leu	Gly	Ala	Pro
20	Met 225		a As	n Le	u Le	ı Val 230		Met	Ala	Ala	Ala 235		Ile	Leu	Ser	Ala 240
25	Ph∈	e Ar	g Le	eu Ph	e Ty: 24		e Gly	Thr	Týr	Leu 250		His	Lys	Pro	Glu 255	Pro
30	Gl ₃	y Pr	o Al	.a Al 26		y Se:	r Glr	ı Val	L Met 265		a Trg	Phe	a Arg	Ala 270	Lys	Thr
35	Se:	r Gl		la S∈ 75	er As	p Va	l Me	28		e Lei	u Thi	c Cys	285	His	Phe	gaA e
	Le		is T: 90	rp G	Lu Hi	s Hi.	s Ar		p Pro	o Ph	e Ala	a Pro 300	o Try	o Tri	Glr	ı Leu
40	Pr 30		is C	ys A:	rg Ai	rg Le 31		r Gl	y Ar	g Gl	у Le [.] 31	u Vai	l Pro	o Ala	a Le	u Ala 320
45	<2	10>	5													
	<2	11>	72	9												
50			DN													
	<2	213>	Aç	roba	cter	ium a	aurar	ntiad	cum							

<220>
<221> CDS

5 <222> (1)..(729)
<223>

<400> 5 atg age gea cat gee etg eec aag gea gat etg ace gee ace age etg Met Ser Ala His Ala Leu Pro Lys Ala Asp Leu Thr Ala Thr Ser Leu atc gtc tcg ggc ggc atc atc gcc gct tgg ctg gcc ctg cat gtg cat Ile Val Ser Gly Gly Ile Ile Ala Ala Trp Leu Ala Leu His Val His gcg ctg tgg ttt ctg gac gca gcg gcg cat ccc atc ctg gcg atc gca Ala Leu Trp Phe Leu Asp Ala Ala Ala His Pro Ile Leu Ala Ile Ala aat ttc ctg ggg ctg acc tgg ctg tcg gtc gga ttg ttc atc atc gcg Asn Phe Leu Gly Leu Thr Trp Leu Ser Val Gly Leu Phe Ile Ile Ala cat gac gcg atg cac ggg tcg gtg gtg ccg ggg cgt ccg cgc gcc aat His Asp Ala Met His Gly Ser Val Val Pro Gly Arg Pro Arg Ala Asn gcg gcg atg ggc cag ctt gtc ctg tgg ctg tat gcc gga ttt tcg tgg Ala Ala Met Gly Gln Leu Val Leu Trp Leu Tyr Ala Gly Phe Ser Trp cgc aag atg atc gtc aag cac atg gcc cat cac cgc cat gcc gga acc Arg Lys Met Ile Val Lys His Met Ala His His Arg His Ala Gly Thr gac gac gac ccc gat ttc gac cat ggc ggc ccg gtc cgc tgg tac gcc Asp Asp Pro Asp Phe Asp His Gly Gly Pro Val Arg Trp Tyr Ala cgc ttc atc ggc acc tat ttc ggc tgg cgc gag ggg ctg ctg ctc Arg Phe Ile Gly Thr Tyr Phe Gly Trp Arg Glu Gly Leu Leu Leu Pro gtc atc gtg acg gtc tat gcg ctg atc ctt ggg gat cgc tgg atg tac Val Ile Val Thr Val Tyr Ala Leu Ile Leu Gly Asp Arg Trp Met Tyr gtg gtc ttc tgg ccg ctg ccg tcg atc ctg gcg tcg atc cag ctg ttc

Val Val Phe Trp Pro Leu Pro Ser Ile Leu Ala Ser Ile Gln Leu Phe

				and and acc the	ccq 576
5		r Trp Leu Pro		cac gac gcg ttc d His Asp Ala Phe 1	
				gac ccc gtg tcg Asp Pro Val Ser : 205	
10				gaa cac cac ctg Glu His His Leu 220	
15				cgc acc aag ggg Arg Thr Lys Gly	
20	acc gca tga Thr Ala			£	729
	<210> 6				
25	<211> 242				
	<212> PRT				
30	<213> Agrobad	cterium aurant	iacum		
	<400> 6	•			
35	Met Ser Ala H	is Ala Leu Pro 5	Lys Ala Asp Leu 10	Thr Ala Thr Ser 15	Leu
40	Ile Val Ser G		Ala Ala Trp Leu 25	ı Ala Leu His Val 30	His
45	Ala Leu Trp P	he Leu Asp Ala	Ala Ala His Pro 40	o Ile Leu Ala Ile 45	Ala
. •	Asn Phe Leu G 50	ly Leu Thr Trp 55	Leu Ser Val Gly	Leu Phe Ile Ile 60	Ala
50	His Asp Ala M 65	et His Gly Ser 70	· Val Val Pro Gly 75	y Arg Pro Arg Ala	Asn 80

	Ala	Ala	Met	Gly	Gln 85	Leu	Val	Leu	Trp	Leu 90	Tyr	Ala	Gly	Phe	Ser 95	Trp
5	Arg	Lys	Met	Ile 100	Val	Lys	His	Met	Ala 105	His	His	Arg	His	Ala 110	Gly	Thr
10	Asp	Asp	Asp 115	Pro	Asp	Phe	qaA	His 120	Gly	Gly	Pro	Val	Arg 125	Trp	Tyr	Ala
15	Arg	Phe 130	Ile	Gly	Thr	Tyr	Phe 135	Gly	Trp	Arg	Glu	Gly 140	Leu	Leu	Leu	Pro
	Val 145	Ile	Val	Thr	Val	Туг 150	Ala	Leu	Ile	Leu	Gly 155	Asp	Arg	Trp	Met	Туг 160
20	Val	Val	Phe	Trp	Pro 165	Leu	Pro	Ser	Ile	Leu 170		Ser	Ile	Gln	Leu 175	Phe
25	Val	Phe	Gly	Thr 180		Leu	Pro	His	Arg 185		Gly	His	Asp	Ala 190		Pro
30	Asp	Arg	, His 195		ı Ala	Arg	Ser	200		l Ile	. Ser	Asp	Pro 205		Ser	Leu
35	Leu	Thr 210		: Phe	e His	: Phe	e Gly 219	y Gly 5	7 Туз	His	His	220		His	Leu	. His
	Pro 225		r Val	L Pro	o Try	230		g Lev	ı Pro	o Sei	235		f Thr	· Lys	Gly	Asp 240
40	Thi	c Ala	a													
45	<2	10>	7													
	<2	11>	163	1												
50		12>	DNA													
	<2	13>	Alc	alig	enes	sp.										

<220>
<221> CDS

5 <222> (99)..(827)
<223>

10 <400> 7 ctgcaggccg ggcccggtgg ccaatggtcg caaccggcag gactggaaca ggacggcggg 60 ceggtctagg ctgtcgccct acgcagcagg agtttcgg atg tcc gga cgg aag cct Met Ser Gly Arg Lys Pro 15 ggc aca act ggc gac acg atc gtc aat ctc ggt ctg acc gcc gcg atc 164 Gly Thr Thr Gly Asp Thr Ile Val Asn Leu Gly Leu Thr Ala Ala Ile 20 ctg ctg tgc tgg ctg gtc ctg cac gcc ttt acg cta tgg ttg cta gat 212 Leu Leu Cys Trp Leu Val Leu His Ala Phe Thr Leu Trp Leu Leu Asp 30 25 25 gcg gcc gcg cat ccg ctg ctt gcc gtg ctg tgc ctg gct ggg ctg acc 260 Ala Ala Ala His Pro Leu Leu Ala Val Leu Cys Leu Ala Gly Leu Thr tgg ctg tcg gtc ggg ctg ttc atc atc gcg cat gac gca atg cac ggg 308 30 Trp Leu Ser Val Gly Leu Phe Ile Ile Ala His Asp Ala Met His Gly 60 tee gtg gtg eeg ggg egg eeg eec gee aat geg geg ate ggg eaa etg 356 Ser Val Val Pro Gly Arg Pro Arg Ala Asn Ala Ala Ile Gly Gln Leu 35 75 80 geg ctg tgg ctc tat geg ggg ttc teg tgg ecc aag etg ate gee aag 404 Ala Leu Trp Leu Tyr Ala Gly Phe Ser Trp Pro Lys Leu Ile Ala Lys 95 40 90 cac atg acg cat cac cgg cac gcc ggc acc gac aac gat ccc gat ttc 452 His Met Thr His His Arg His Ala Gly Thr Asp Asn Asp Pro Asp Phe 105 45 ggt cac gga ggg ccc gtg cgc tgg tac ggc agc ttc gtc tcc acc tat 500 Gly His Gly Gly Pro Val Arg Trp Tyr Gly Ser Phe Val Ser Thr Tyr 125 ttc ggc tgg cga gag gga ctg ctg cta ccg gtg atc gtc acc acc tat 548 50 Phe Gly Trp Arg Glu Gly Leu Leu Pro Val Ile Val Thr Thr Tyr 145 140 135

geg ctg atc ctg ggc gat cgc tgg atg tat gtc atc ttc tgg ccg gtc

										• •							
	Ala	Leu	Ile	Leu	Gly 155	Asp	Arg	Trp	Met	туr 160	Val	Ile	Phe	Trp	Pro 165	Val	
5	ccg Pro	gcc Ala	gtt Val	ctg Leu 170	gcg Ala	tcg Ser	atc Ile	cag Gln	att Ile 175	ttc Phe	gtc Val	ttc Phe	gga Gly	act Thr 180	tgg Trp	ctg Leu	644
10	ccc Pro	cac His	cgc Arg 185	ccg Pro	gga Gly	cat His	gac Asp	gat Asp 190	ttt Phe	ccc Pro	gac Asp	cgg Arg	cac His 195	aac Asn	gcg Ala	agg Arg	692
	tcg Ser	acc Thr 200	Gly	atc Ile	Gly	gac Asp	ccg Pro 205	Leu	tca Ser	cta Leu	ctg Leu	acc Thr 210	Cys	ttc Phe	cat His	ttc Phe	740
15	ggc Gly 215	Gly	tat Tyr	cac His	cac His	gaa Glu 220	His	cac His	ctg Leu	cat His	ccg Pro 225	His	gtg Val	ccg Pro	tgg Trp	tgg Trp 230	788
20	cgc	ctg Leu	cct Pro	. cgt	aca Thr 235	Arg	aag Lys	acc Thr	gga Gly	ggc Gly 240	cgc Arg	gca Ala	tga	. cgc	aatt	cct	837
0.5	cat	tgto	gtg	gcga	cagt	.cc t	cgtg	, gatgg	ja go	tgac	cgcc	tat	teeg	tcc	accg	gctggat	897
25	tat	gcad	ggc	ccc	tagg	get (gggg	tggc	ca ca	aagto	ccat	cac	gaag	gagc	acga	accacgc	957
	gti	ggag	gaag	aac	gacci	tct a	acggo	cgtc	gt ci	tcgo	ggtg	gctg	ggcga	acga	tcct	cttcac	1017
30	cgt	tggg	egee	tat	tggt	ggc	cggt	gctg	tg gʻ	tggai	tcgc	c ctg	gggca	atga	cggt	tctatgg	1077
	_															ggtatat	1137
35																cggtcga	1197
																agctgaa	
																gatctct	
40																gccaacg	
																ctggacc	
45																gegeege	
																gtgcggt	
	to	ccaç	gacca	a tto	cgcga	aagg	ctc	cggg	ccg (gatat	ggct	c ga	ıtcga	rcada	r cgg	rgggctga	
50	to	gcgt	geggt	t gad	cc												1631

									1	5						
	<211>	242	2													
	<212>	PR	r													
5	<213>	Ald	cali	gene	es sg	·.										
10	<400>	8								-	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	71a.a. 7	rla V	ual 1	Non I	· eu
	Met Se	er G	ly A		Lys : 5	ero G	età ,	rnr '	rnr (31Y A	ASD 1		rie ,	vai i	15	Jeu
15	Gly L	eu T		Ala 20	Ala	Ile 1	Leu		Cys ' 25	Trp	Leu /	/al 1	Leu :	His A	Ala	Phe
20	Thr L		rp 5	Leu	Leu	Asp .	Ala	Ala 40	Ala	His	Pro :	Leu	Leu 45	Ala '	Val∴	Leu
25	Cys L	eu 1 0	Ala	Gly	Leu	Thr	Trp 55	Leu	Ser	Val	Gly	Leu 60	Phe	Ile	Ile	Ala
	His A	sp :	Ala	Met	His	Gly 70	Ser	Val	Val	Pro	Gly 75	Arg	Pro	Arg	Ala	Asn 80
30	Ala A	Ala	Ile	Gly	Gln 85	Leu	Ala	Leu	Trp	Leu 90	туг	Ala	Gly	Phe	Ser 95	Trp
35	Pro 1	Lуs	Leu	Ile 100		Lys	His	Met	Thr 105		His	Arg	His	Ala 110	Gly	Thr
40	Asp	Asn	Asp 115		a Asr) Phe	Gly	/ His	s Gly)	· Gly	Pro	Val	Arg 125	Trp	Tyr	Gly
45	Ser	Phe 130	Val	. Se:	r Thi	туг	13!		y Trg	Arg	g Glu	Gly 140	Leu	. Leu	Leu	Pro
	Val	Ile	Va]	LTh	r Th	r Tyr 150		a Le	u Ile	e Le	Gly 155	Asp	Arg	Trp	Met	Tyr 160

Val Ile Phe Trp Pro Val Pro Ala Val Leu Ala Ser Ile Gln Ile Phe

PF 54148

											7	P									
	Val	Phe	Gly	Thr 180		p Le	eu I	?ro	His	Ar 18	g P 35	ro	Gly	His	a As	р <i>1</i> :	Asp 190	Phe	P	ro	
5	Asp	Arg	His 195	Ası	n Al	.a A:	rg :	Ser	Thr 200	: G]	ly I	le	Gly	Asg	20	o 1	Leu	Ser	L	eu	
10	Leu	Thr 210	Cys	Pho	e Hi	ls P		Gly 215	Gly	y Tz	yr H	lis	His	Gl: 22	и Ні О	s	His	Leu	н	is	
15	Pro 225	His	Val	. Pr	o T		rp:30	Arg	Let	1 P:	ro P	Arg	Thr 235	Ar	g Ly	/s	Thr	Gly	7 G 2	1y 40	
	Arg	Ala	.)																	•	
20	<21	0>	9.											•							
	<21	1>	729																		
25	<21	.2>	DNA																		
	<21	.3>	Par	acod	ccus	ma.	rcu	sii													
30	<22	20>											,	•							
	<22	21>	CDS	}																	•
35	<22	22>	(1)	(729)															
	<22	23>																			
40																					
	at	00> g ag t Se	re a	ca c la F	at Iis	gcc Ala 5	cto Le	g cc ı Pr	c a o L	ag ys	gca Ala	ga As 10	p Le	ga eu T	cc g hr i	gcc Ala	ac.	a ag r Se	er	ctg Leu	48
45	at Il	c gt e Va	c t	er (ggc 31y 20	Gly	ate Il	c at e Il	c g Le A	cc	gca Ala 25	tg Tr	g ct	tg g	cc la	ctg	ca Hi 30	s Va	g al	cat His	96
50	gc Al	g ct .a Le	eu T	gg (rp)	ttt Phe	ctg Leu	ga As	c go	la A	rcg Ala 10	gcc	ca Hi	it co .s P:	cc a	le	cto Leu 45	g gc ı Al	g gt a Va	cc al	gcg Ala	144
	aa	at t	tc c	tg	ggg	ctg	ac	c t	gg (ctg	tcg	gt	c g	ga t	tg	tto	c at	c a	tc	gcg	192

										• •								
	Asn	Phe 50	Leu	Gly	Leu	Thr	Trp 55	Leu	Ser	Val	Gly	Leu 60	Phe	Ile	Ile	Ala		
5	cat His 65	gac Asp	gcg Ala	atg Met	cac His	ggg Gly 70	tcg Ser	gtc Val	gtg Val	ccg Pro	ggg Gly 75	cgt Arg	ccg Pro	cgc Arg	gcc Ala	aat Asn 80	240)
10	gcg Ala	gcg Ala	atg Met	ggc Gly	cag Gln 85	ctt Leu	gtc Val	ctg Leu	tgg Trp	ctg Leu 90	tat Tyr	gcc Ala	gga Gly	ttt Phe	tcg Ser 95	tgg Trp	288	3
45	cgc Arg	aag Lys	atg Met	atc Ile 100	gtc Val	aag Lys	cac His	atg Met	gcc Ala 105	cat His	cac His	cgc Arg	cat His	gcc Ala 110	gga Gly	acc Thr	336	5
15	gac Asp	gac Asp	gac Asp 115	Pro	gat Asp	ttc Phe	gac Asp	cat His 120	Gly	ggc	ccg Pro	gtc Val	cgc Arg 125	tgg Trp	tac Tyr	gcc Ala	384	4
20	cgc	ttc Phe 130	e Ile	ggc Gly	acc Thr	tat Tyr	ttc Phe 135	Gly	tgg Trp	cgc Arg	gag Glu	ggg Gly 140	Leu	ctg Leu	ctg Leu	ccc Pro	43	2
25	gto Val	. Ile	e gtg	g acg	gtc Val	tat Tyr 150	: Ala	rctg Lev	ato Ile	ctg Lev	ggg Gly 155	/ Asr	cgc Arg	tgg Trp	r atg Met	tac Tyr 160	48	0
-30	gtç Va	g gto	c tto l Pho	c tgg e Trj	g ccc Pro 165	Let	g ccg	g tcg o Sei	g ato	cto Let 170	ı Ala	g tcg a Sei	g ato	cag Glr	g cto 1 Leu 175	ttc Phe	52	8
	gt: Va	g tt l Ph	c gg e Gl	c act y Th: 18	r Tr	g cto	g cc u Pr	g cae	c cgc s Arg 18!	g Pro	c gg o Gl	c cad	c gad s Ası	gcg Ala 190	a Phe	c ccg e Pro	57	6
35	ga As	c cg p Ar	с са g ні .19	s As	t gc	g cg a Ar	g tc g Se	g tc r Se 20	r Ar	g at	c ag e Se	c ga r As	c cci p Pro 20:	o Va	g tc	g ctg r Leu	62	! 4
40	ct Le	g ac u Th	ır Cy	rc tt rs Ph	t ca e Hi	t tt s Ph	t gg le Gl 21	y Gl	t ta y Ty	t ca r Hi	t ca s Hi	.c ga .s Gl 22	u Hi	c ca s Hi	c ct	g cac u His	67	72
45	co Pr 22	o Tì	eg gt nr Va	g co al Pr	g tg o Tr	g to p Tr 23	no An	jc ct	g co eu Pr	c ag	c ac r Th	ır Ar	c ac	c aa r Ly	g gg s Gl	g gac y Asp 240	72	20
50		ec go nr A	ca to la	ga													7:	29

										18						
	<211	> 2	42													
	<212	> P	RT													
5	<213	> Pa	arac	occu	s ma	rcus	ii									
0	<400	> 1	0													
	Met 1	Ser	Ala	His	Ala 5	Leu	Pro	Lys	Ala	Asp 10	Leu	Thr	Ala		Ser 15	Leu
15	Ile	Val		Gly 20	Gly	Ile	Ile	Ala	Ala 25	Trp	Leu	Ala	Leu	His 30	Val	His
20	Ala	Leu	Trp 35	Phe	Leu	Asp	Ala	Ala 40	Ala	His	Pro	Ile	Leu 45	Ala	Val	Ala
25	Asn	Phe 50	Leu	Gly	Leu	Thr	Trp 55	Leu	Ser	Val	Gly	Leu 60	Phe	Ile	Ile	Ala
	His 65	Asp	Ala	Met	His	Gly 70	Ser	Val	Val	Pro	Gly 75	Arg	Pro	Arg	Ala	Asn 80
30	Ala	Ala	Met	Gly	Gln 85	Leu	Val	Leu	Trp	Leu 90	Туг	Ala	Gly	Phe	Ser 95	Trp
35	Arg	Lys	Met	Ile 100	Val	Lys	His	Met	Ala 105		His	Arg	His	Ala 110	Gly	Thr
40	Asp	Asp	Asp 115		Asp	Phe	Asp	His 120		Gly	Pro	Val	Arg 125	Trp	Tyr	Ala
45	Arg	Phe 130		Gly	Thr	туг	Phe 135		Trp	Arg	Glu	Gly 140	Leu	Leu	Leu	Pro
	Val 145		val	. Thr	· Val	. Tyr 150		Lev	ı Ile	e Leu	Gly 155		Arg	Trp	Met	Tyr 160

Val Val Phe Trp Pro Leu Pro Ser Ile Leu Ala Ser Ile Gln Leu Phe

										19										
	Val	Phe	Gly	Thr 180) Lev	Pro	His	18	g Pro	o Gl	у Ні	s P	Asp	Ala 190	Phe	Pr	o		
5	Asp	Arg	ніs 195		. Ala	a Arg	g Ser	20	r Ar	g Il	e Se	r As	gp 1	Pro 205	Va1	Ser	L∈	eu		
10	Leu	Thr 210	Cys	Phe	e Hi	s Ph	e Gly 21	y Gl	у ту	r Hi	s Hi	.s G: 2:	lu : 20	His	His	Leu	Hi	is		
15	Pro 225		Val	. Pro	o Tx	p Tr 23	p Ar O	g Le	eu Pr	o Se	er Th	nr A 35	rg	Thr	Lys	Gl	7 A:	sp 40		
	Thr	Ala	1																·	
20	<23	۷٥>	11																	
	<23	11>	162	9																
25	<2	12>	DNA																	
	<2	13>	Syn	echo	coc	cus	sp.													
30	<2	20>																		
	. <2	21>	CDS	5																
35	<2	22>	(1) (1629	∌)														
	<2	23>																		
40		400>			acc	gat	gtt	gtc	att	att	ggg	gcg	gg	g ca	ac a	at g	gc	tta		48
	м 1	et I	le T	hr 5	Thr	Asp 5	Val	Val	Ile	Ile	Gly 10	Ala	Gl	у Ні	is A	sn G	1y .5	Leu		
45		tc tal C	gt g Ys 1	Ala .	gcc Ala 20	tat Tyr	ttg Leu	ctc Leu	caa Gln	cgg Arg 25	ggc Gly	ttg Leu	G1	y V	ат т	cg t hr I O	ta eu	cta Leu		96
50) <u>g</u>	aa a lu I	ys .	egg Arg 35	gaa Glu	gta Val	cca Pro	GJA aaa	ggg Gly 40	gcg Ala	gcc Ala	acc	ac Th	IL G	aa g lu A 5	ct o	ctc Seu	atg Met		144
	c	cg (gag	cta	tcc	ccc	cag	ttt	cgc	ttt	aac	cgc	: to	gt g	cc a	tt 9	gac	cac		192

										2	20									
	Pro (Glu 50	Leu	Ser	Pro	Gln	Phe 55	Arg	Ph	e A	sn .	Arg	Cys 60	Ala	Ile	Asp	Н	lis		
5	gaa Glu 65	ttt Phe	atc Ile	ttt Phe	ctg Leu	ggg Gly 70	ccg Pro	gtg Val	tt Le	g c	ln	gag Glu 75	cta Leu	aat Asn	tta Leu	gcc	ı G	ag 31n 30	2	40
10	tat Tyr	ggt Gly	ttg Leu	gaa Glu	tat Tyr 85	tta Leu	ttt Phe	tgt Cys	ga As	g q	ecc Pro 90	agt Ser	gtt Val	ttt Phe	tgt Cys	Pro 95	9 6	31y 3gg	2	188
	ctg Leu	gat Asp	Gly	caa Gln 100	gct Ala	ttt Phe	atg Met	ago Ser	. T.	ac o yr 1 05	cgt Arg	tcc Ser	cta Leu	gaa Glu	aaa Lys 110	Thi	c t	tgt Cys	3	336
15	gcc Ala	cac His	att Tle 115	Ala	acc Thr	tat Tyr	ago Ser	200 Pro 120) A:	ga (gat Asp	gcg Ala	gaa Glu	aaa Lys 125	Tyr	cg:	g (caa Gln	3	384
20	ttt Phe	gtc Val 130	Asr	tat Tyi	tgg Trp	acg Thr	gat Ası 135	Le	g c	tc eu	aac Asn	gct	gto Val 140	Glr	cct Pro	gc Al	t a	ttt Phe	4	432
25	aat Asn 145	Ala	ccg Pro	p Pro	c cag o Glr	g gct n Ala 150	a Let	a ct ı Le	ag u A	at sp	tta Leu	gcc Ala 15	Le	g aad 1 Asi	tat 1 Tyl	gg Gl	Y.	tgg Trp 160		480
30	gaa Glu	aac Ası	tt: Le	a aa u Ly	a tco s Se: 16!	r Va	g ct l Le	g go u Al	g a .a. I	atc [le	gcc Ala 170	Gl	y tc Y Se	g aaa r Ly:	a aco	c aa r Ly 17	7S	gcg Ala		528
25	tt <u>o</u> Lev	ga 1 Asj	t tt p Ph	t at e Il 18	c cg e Ar 0	c ac g Th	t at r Me	g at t Il	le (ggc 31y 185	Ser	Pr	g ga o Gl	a ga u As	t gte p Va 19	1 Le	eu	aat Asn		576
35	gaa Glu	a tg	g tt p Ph 19	e As	c ag p Se	c ga r Gl	a cg u Ar	g V	al :	aaa Lys	gct Ala	c cc a Pr	t tt o Le	a gc u Al 20	a Ar	a ct g Le	ta eu	tgt Cys		624
40	tc:	g ga r Gl 21	u Il	t gg le Gl	ly Al	t co .a Pı	o Pi	ca to co S L5	cc er	caa Gln	aaq Ly:	g gg	t ag y Se 22	r Se	c to	c g	gc ly	atg Met		672
45	at Me 22	t Me	g gt	ng go	cc at la Me	et A	gg ca cg H	at t is L	tg eu	gag Glu	gg gg	a at y II 23	.e A	ec aç la Ar	ga co	a a o L	aa ys	gga Gly 240		720
50	gg G1	c ac y Tì	et g ir G	ga g ly A	la Le	eu T 45	ca g hr G	aa g lu A	cc la	ttg Lei	g gt ı Va 25	l Ly	ag t ys L	ta gi eu Va	ig ca	ln A	la 155	caa Gln		768
	G]	.y G:	ga a ly L	ys I	tc c le L 60	tc a eu T	ct g hr A	ac o	aa In	acc Th: 26	r Va	c aa il L	aa c ys A	rg V	al L	eu V	gtg /a]	g gaa l Glu		816

5	aac Asn	aac Asn	cag Gln 275	gcg Ala	ato	gg G1	y V	al (gag Glu 280	gta Val	ag LA	ct a	aac Asn	gga Gly	gaa Glu 285	cag Gl:	y t	ac (egg Arg		864
J	gcc Ala	aaa Lys 290	aaa Lys	ggc	gto Va	g at L I]	le S	ct Ser 195	aac Asn	ato Ile	c g e A	at .sp	gcc Ala	cgc Arg 300	cgt Arg	tt: Le:	a t	tt Phe	ttg Leu		912
10	caa Gln 305	ttg Leu	gtg Val	gaa Glu	cci	o G:	19 19 9	jcc Ala	cta Leu	gc Al	c a a I	ys •ys	gtg Val 315	aat Asn	caa Gln	aa As:	n 1	cta Leu	ggg 320		960
15	gaa Glu	cga Arg	ctg Leu	ga:	a cg 1 Ar 32	g A	gc :	act Thr	gtg Val	aa As	n A	aat Asn 330	aac Asn	gaa Glu	gcc	at Il	e	tta Leu 335	aaa Lys		1008
20	Ile	Asp	Cys	34	a Le O	u S	er	Gly	Leu	91 34	:0 I	His	Phe	Thr	gcc Ala	Me 35	t iO	Ala	Gly		1056
25	Pro	Glu	35!	o Le 5	u Tì	r G	ly	Thr	11e	e L∈	eu	Ile	Ala	. Asr	tco Ser 365	r Va	11	Arg	His		1104
	Val	Gl ₁	ı Gl	u Al	.a H:	is A	Ala	Leu 375	Ile	e A.	la	Leu	Gl	7 Gl: 38	כ	e Pi	co	Asp	Ala		1152
30	Asn 385	r S	o Se	r Le	eu T	yr 1	Նeu 390	Asp	Ile	e P	ro	Thr	Va: 39!	l Le	u As	p P:	ro	Thr	atg Met 400		1200
35	Ala	a Pr	o Pr	o G	Ly G 4	ln 1 05	His	Thi	Le	u T	rp	11e	e Gl	u Ph	e Ph	e A	la	Pro 415			1248
40	Arg	g Il	e Al	a G 4	ly I 20	eu	Glu	Gl	y Th	r G	31y 125	Leu	ı Me	t Gl	y Th	r G 4	1y 30	Trp	acc Thr	•	1296
45	As	p G]	Lu Le 4:	eu L 35	ys (lu	Lys	Va	1 Al 44	.a <i>I</i> .0	/sp	Arg	g Va	1 II	.e As 44	sp I 15	ys	Leu	acg Thr	;	1344
	ga As	рТ	at g yr A 50	cc c la E	ct a	aac Asn	cta Lev	aa Ly 45	s Se	et d	ctg Leu	ato Il	c at e Il	t gg .e G] 46	y A	ge o	ga Arg	gtg Val	g gaa L Glu	1 1	1392
50	ag Se	r P	cc g ro A	cc g la (gaa (Slu :	ctg Leu	gco Ala 47	a Gl	a co n Ai	rg :	ctg Leu	gg Gl	a ag y Se 47	er Ty	ac aa yr A:	ac g sn (31 ⁷	aat Asi	gto 1 Va: 480	l	1440
	ta	at c	at c	tg 9	gat	atg	ag	t tt	g g	ac	caa	at	g at	g t	tc c	tc (gg	g cc	t ct	a	1488

										22									
	Tyr H	lis	Leu		Met 485	Ser	Leu	Asp	Gln	Met 490	Met	: Pł	ne I	eu i	Arg	Pro 495	Le	u	
5	ccg g Pro G	raa Hu	att Ile	gcc Ala 500	aac Asn	tac Tyr	caa Gln	acc Thr	ccc Pro 505	ato Ile	: aaa : Ly:	a aa	at o	Leu '	tac Tyr 510	tta Leu	ac Th	a r	1536
10	GJA y	ycg Ala	ggt Gly 515	acc Thr	cat His	ccc Pro	ggt Gly	ggc Gly 520	tcc Ser	ata Ile	tc: e Se:	a gg	ly 1	atg Met 525	ccc Pro	ggt Gly	ag Ar	a g	1584
15	aat t	tgc Cys 530	gct Ala	Arg	gtc Val	ttt Phe	tta Leu 535	aaa Lys	caa Gln	caa Gli	a cg n Ar	g A	gt (rg) 40	ttt Phe	tgg Trp	taa			1629
10																			
	<210	> :	12																
20	<211	> !	542																
	<212	> :	PRT																
	<213	>	Syne	choc	occu	s sp													
25																			
	<400)>	12																
30	Met 1	Ile	Thr	Thr	Asp 5	Va]	L Vai	L Il	e Il	e G]) TA V	la (Gly	His	Asn	Gl ₃ 15	, L	eu	
35	Val	Суз	a Ala	a Ala 20	а Туг	. Le	ı Le	u Gl	n Ar 25		ly Ь	eu (Gly	Val	Thr 30	. Tei	ı L	eu	
	Glu	Lys	arg 35	g Gl	u Val	l Pr	o Gl	y G1 40	y Al	a A	la T	hr	Thr	Glu 45	. Ala	. Le	u M	let	
40	Pro	Gli 50	u Le	u Se	r Pr	o Gl	n Ph 55		g Ph	ne A	sn A	rg	Суз 60	Ala	ılle	e As	p H	lis	
45	Glu 65	. Ph	e Il	e Ph	e Le	u G1 70		o Va	al Le	eu G	ln G	€lu 75	Leu	. Asr	ı Leı	a Al	a (31n 30	
50	Tyr	: Gl	у Ге	u Gl	и Ту 85		eu Pl	ne C	ys A	sp E	ro s	Ser	Val	Phe	e Cy:	s Pr 95	o (Gly	
	Lev	ı As	p Gl	.y G] 10	n Al	.a Pl	ne M	et S	er T	yr <i>1</i> 05	Arg :	Ser	Leu	ı Glı	ı Ly 11	s Th O	ır (Cys	

5	Ala	His	Ile 115	Ala	Thr	Tyr	Ser	Pro 120	Arg	Asp	Ala	Glu	Lys 125	Tyr	Arg	Gln
	Phe	Val 130	Asn	Tyr	Trp	Thr	Asp 135	Leu	Leu	Asn	Ala	Val 140	Gln	Pro	Ala	Phe
10	Asn 145	Ala	Pro	Pro	Gln	Ala 150	Leu	Leu	Asp	Leu	Ala 155	Leu	Asn	Tyr	Gly	Trp 160
15	Glu	Asn	Leu	Lys	Ser 165	Val	Leu	Ala	Ile	Ala 170	Gly	Ser	Lys	Thr	Lys 175	Ala
20	Leu	Asp	Phe	Ile 180		Thr	Met	Ile	Gly 185		Pro	Glu	Asp	Val 190	Leu	Asn
25	Glu	Trp	Phe 195		Ser	Glu	. Arg	y Val 200		Ala	Pro	Leu	Ala 205	Arg	Leu	Cys
	Ser	Glu 210		e Gly	r Ala	Pro	215		Gln	Lys	Gly	Ser 220		Ser	Gly	Met
30	Met 225		t Va	l Ala	a Met	230		s Lei	ı Glu	ı Gly	7 Ile 235		Arg	Pro	Lys	Gly 240
35	Gl3	Th:	r Gl	y Ala	a Lei 24!		r Gl	u Ala	a Lev	ı Va: 250		; Lev	ı Val	. Gln	Ala 255	Gln
40	Gl	y Gl	у Гу	s Il 26		u Th	r As	p Gl	n Th: 26	r Vai	l Ly:	s Arç	y Val	L Leu 270		. Glu
45	As	n As	n Gl 27		a Il	e Gl	у Vа	1 G1 28		l Al	a As:	n Gl	y Gli 28!	ı Glr	1 Туз	Arg
	Al	a Ly 29		rs Gl	y Va	1 11	e Se 29		n Il	e As	p Al	a Ar		g Lev	ı Phe	e Leu
50	G1 30		eu Va	al Gl	.u Pr	o G1		la L∈	eu Al	a Ly	rs Va 31	1 As 5	n Gl	n Ası	n Le	u Gly 320

										24						
	Glu	Arg	Leu		Arg 325	Arg	Thr	Val	Asn	Asn 330	Asn	Glu	Ala	Ile	Leu 335	Lys
5	Ile	Asp	Cys	Ala 340	Leu	ser	Gly	Leu	Pro 345	His	Phe	Thr	Ala	Met 350	Ala	Gly
10	Pro	Glu	Asp 355	Leu	Thr	Gly	Thr	Ile 360	Leu	Ile	Ala	Asp	Ser 365	Val	Arg	His
15	Val	Glu 370	Glu	Ala	His	Ala	Leu 375	Ile	Ala	Leu	Gly	Gln 380	Ile	Pro	Asp	Ala
	Asn 385	Pro	Ser	Leu	Tyr	Leu 390	Asp	Ile	Pro	Thr	Val 395	Leu	Asp	Pro 	Thr	Met 400
20	Ala	Pro	Pro	Gly	Gln 405	His	Thr	Leu	Trp	Ile 410	Glu	Phe	Phe	Ala	Pro 415	Tyr
25	Arg	Ile	Ala	Gly 420		Glu	Gly	Thr	Gly 425	Leu	Met	Gly	Thr	Gly 430	Trp	Thr
30	Asp	Glu	Leu 435		Glu	Lys	Val	Ala 440	Asp	Arg	Val	Ile	Asp 445		Leu	Thr
35	Asp	Tyr 450		Pro	Asn	Leu	Lys 455		Leu	Ile	Ile	Gly 460		Arg	Val	Glu
	Ser 465		Ala	Glu	' Leu	Ala 470		Arg	Leu	. Gly	Ser 475		Asn	. Gly	Asn	Val 480
40	Туг	His	s Lev	ı Asp	Met 485		Leu	qaA ı	Gln	Met 490		Phe	Leu	. Arg	Pro 495	Leu
45	Pro	o Glu	ı Ile	a Ala		. Туг	Glr	1 Thr	9rc 505		Lys	a Asn	Leu	1 Tyr 510		Thr
50	Gl ₂	/ Ala	a Gly 51		r His	Pro	Gly	7 Gly 520		: Ile	e Ser	Gly	Met 525		Gly	Arg
	Ası	n Cy 53		a Arç	y Val	l Phe	53!	ı Lys	s Glr	n Glr	n Arg	7 Arg 540		Trp	•	

```
<210> 13
    <211> 776
    <212> DNA
    <213> Bradyrhizobium sp.
10
    <220>
15
    <221> CDS
    <222>
           (1)...(774)
    <223>
20
     <400> 13
     atg cat gca gca acc gcc aag gct act gag ttc ggg gcc tct cgg cgc
                                                                        48
25
    Met His Ala Ala Thr Ala Lys Ala Thr Glu Phe Gly Ala Ser Arg Arg
     gac gat gcg agg cag cgc cgc gtc ggt ctc acg ctg gcc gcg gtc atc
                                                                        96
     Asp Asp Ala Arg Gln Arg Val Gly Leu Thr Leu Ala Ala Val Ile
30
                                    25
                20
     ate gee gee tgg etg gtg etg cat gte ggt etg atg tte tte tgg eeg
                                                                       144
     Ile Ala Ala Trp Leu Val Leu His Val Gly Leu Met Phe Phe Trp Pro
            35
35
     192
     Leu Thr Leu His Ser Leu Leu Pro Ala Leu Pro Leu Val Val Leu Gln
         50
                            55
40
     ace tgg ctc tat gta ggc ctg ttc atc atc gcg cat gac tgc atg cac
                                                                       240
     Thr Trp Leu Tyr Val Gly Leu Phe Ile Ile Ala His Asp Cys Met His
                        70
     ggc tcg ctg gtg ccg ttc aag ccg cag gtc aac cgc cgt atc gga cag
                                                                       288
     Gly Ser Leu Val Pro Phe Lys Pro Gln Val Asn Arg Arg Ile Gly Gln
45
                                       90
     ctc tgc ctg ttc ctc tat gcc ggg ttc tcc ttc gac gct ctc aat gtc
                                                                       336
     Leu Cys Leu Phe Leu Tyr Ala Gly Phe Ser Phe Asp Ala Leu Asn Val
50
                 100
                                    105
     gag cac cac aag cat cac cgc cat ccc ggc acg gcc gag gat ccc gat
                                                                       384
```

Glu His His Lys His His Arg His Pro Gly Thr Ala Glu Asp Pro Asp

120

115

THE WAY

E						ccg Pro											432
5		_				ggc Gly 150											480
10	_	_	_		_	ctc Leu											528
15					_	ccc Pro				Ser		-		_			576
20					_	ccg Pro										_	624
25	_		Asn			acg Thr											672
	Thr 225	Cys	Phe	His	Phe	ggc Gly 230	Phe	His	His	Glu	His 235	His	Leu	His	Pro	Asp 240	720
30		_				ctg Leu					Arg						768
35	_	gac Asp															776
40	<21 <21		14 258													٠	
45	<21 <21		PRT	lyrhi	zobi	um s	p.										
50		00> : His	14 s Ala	a Ala	a Thr	. Ala	. Lys	s Ala	a Thr	Glu	. Phe	: Gly	Ala	Ser	Arg	Arg	

	Asp	Asp	Ala	Arg 20	Gln	Arg	Arg	Val	Gly 25	Leu	Thr	Leu	Ala	Ala 30	Val	Ile
5	Ile	Ala	Ala 35	Trp	Leu	Val	Leu	His 40	Val	Gly	Leu	Met	Phe 45	Phe	Trp	Pro
10	Leu	Thr 50	Leu	His	Ser	Leu	Leu 55	Pro	Ala	Leu	Pro	Leu 60	Val	Val:	Leu	Gln
15	Thr 65	Trp	Leu	Tyr	Val _.	Gly 70	Leu	Phe	Ile	Ile	Ala 75	His	Asp	Cys	Met	His 80
	Gly	Ser	Leu	.Val	Pro 85	Phe	Lys	Pro	Gln	Val 90	Asn	Arg	Arg	Ile	Gly 95	Gln
20	Leu	Cys	Leu	Phe 100	Leu	Tyr	Ala	Gly	Phe 105	Ser	Phe	Asp	Ala ·	Leu 110	Asn	Val
25	Glu	. His	His 115		His	His	Arg	His 120		GJĀ	Thr	Ala	Glu 125		Pro	Asp
30	Ph∈	Asp 130		val	. Pro	Pro	His 135		Phe	Trp	His	Trp 140	Phe	Ala	Ser	Phe
35	Phe 145		ı His	з Туг	Phe	: Gly 150		Lys	Gln	. Val	Ala 155		Ile	Ala	Ala	Val 160
·	Sei	. Le	ı Va	L Tyi	165		ı Val	L Phe	Ala	Val 170		Leu	Gln	. Asn	11e	Leu
40	Le	ı Ph	e Trj	9 Ala 18	_	ı Pro	Gly	y Lei	ı Lev 185		Ala	. Leu	Gln	. Leu 190		Thr
45	Ph	e Gl	y Th 19	_	r Lei	u Pro	o Hi	s Ly: 20:		o Ala	t Thr	Glr.	205	_	e Ala	Asp
50	Ar	g Hi 21	_	n Al	a Ar	g Th:	r Se 21		u Phe	e Pro	o Ala	220		ı Ser	Lev	ı Leu
	Th 22		rs Ph	e Hi	s Ph	e Gl; 23		e Hi	s Hi	s Glı	1 His	_	s Let	ı His	Pro	Asp 240

Ala Pro Trp Trp Arg Leu Pro Glu Ile Lys Arg Arg Ala Leu Glu Arg 245 250 255
Arg Asp .
<210> 15
<211> 777
<212> DNA
<213> Nostoc sp.
<220>
<221> CDS
<222> (1)(777)
<223>
<400> 15
atg gtt cag tgt caa cca tca tct ctg cat tca gaa aaa ctg gtg tta 48 Met Val Gln Cys Gln Pro Ser Ser Leu His Ser Glu Lys Leu Val Leu
1 5 10 15
ttg tca tcg aca atc aga gat gat aaa aat att aat aag ggt ata ttt 96 Leu Ser Ser Thr Ile Arg Asp Asp Lys Asn Ile Asn Lys Gly Ile Phe
20 25 30
att gcc tgc ttt atc tta ttt tta tgg gca att agt tta atc tta tta 144
Ile Ala Cys Phe Ile Leu Phe Leu Trp Ala Ile Ser Leu Ile Leu Leu 35 40 . 45
ctc tca ata gat aca tcc ata att cat aag agc tta tta ggt ata gcc 192
Leu Ser Ile Asp Thr Ser Ile Ile His Lys Ser Leu Leu Gly Ile Ala
50 55 60
atg ctt tgg cag acc ttc tta tat aca ggt tta ttt att act gct cat Met Leu Trp Gln Thr Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ala His
65 70 75 80
gat gcc atg cac ggc gta gtt tat ccc aaa aat ccc aga ata aat aat 288
Asp Ala Met His Gly Val Val Tyr Pro Lys Asn Pro Arg Ile Asn Asn

5											ctc Leu			336
											cct Pro 125			384
10											ttc Phe			432
15											caa Gln			480
20											cat His			528
25											tta Leu			576
				Tyr							aag Lys 205			624
30			Thr								tta Leu			672
35		Ser					Тут			His	aag Lys			720
40						. Pró			Pro				ata Ile	768
		tta Let	a taa	1										777
45														
	<21	L0>	16											
50	<21		258											
		1.2>	PRT	hoc :	~n									
	< 4.	L3>	MOS	toc :	. Y									

<400> 16 Met Val Gln Cys Gln Pro Ser Ser Leu His Ser Glu Lys Leu Val Leu 5 10 5 Leu Ser Ser Thr Ile Arg Asp Asp Lys Asn Ile Asn Lys Gly Ile Phe 25 . 30 10 Ile Ala Cys Phe Ile Leu Phe Leu Trp Ala Ile Ser Leu Ile Leu Leu 40 35 15 Leu Ser Ile Asp Thr Ser Ile Ile His Lys Ser Leu Leu Gly Ile Ala 55 50 20 Met Leu Trp Gln Thr Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ala His 70 75 65 Asp Ala Met His Gly Val Val Tyr Pro Lys Asn Pro Arg Ile Asn Asn 25 90 85 Phe Ile Gly Lys Leu Thr Leu Ile Leu Tyr Gly Leu Leu Pro Tyr Lys 105 110 100 30 Asp Leu Leu Lys Lys His Trp Leu His His Gly His Pro Gly Thr Asp 120 115 35 Leu Asp Pro Asp Tyr Tyr Asn Gly His Pro Gln Asn Phe Phe Leu Trp 135 130 40 Tyr Leu His Phe Met Lys Ser Tyr Trp Arg Trp Thr Gln Ile Phe Gly 145 150 Leu Val Met Ile Phe His Gly Leu Lys Asn Leu Val His Ile Pro Glu 45 165 170 175 Asn Asn Leu Ile Ile Phe Trp Met Ile Pro Ser Ile Leu Ser Ser Val 185 180 50 Gln Leu Phe Tyr Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Lys Lys Leu Glu Gly

200

195

5	Gly	Tyr 210	Thr	Asn	Pro	His	Cys 215	Ala	Arg	Ser	Ile	Pro 220	Leu	Pro	Leu	Phe	•	
	Trp 225	Ser	Phe	Val	Thr	Cys 230	Tyr	His	: Phe	: Gly	Tyr 235	His	Lys	Glu	His	24	s 0	
10	Glu	Tyr	Pro	Gln	1 Le:	ı Pro	Trp	Tr) Lys	250	ı Pro	Glu	Ala	His	255	s Il	e ,	
15	Ser	Leu	,												•			
20	<21	.0>	17															
	<21		1608 DNA															
25	<21 <21				coc	cus p	luvi	alis	3					,				
30	<2	20>													•			
		21> 22>	CDS		971)							,						
35	<2	23>																
40	<4 c1	100> c aca Thi			ic as	ag cc ys Pr 5	c gt	g ag il Se	gc gg er Gl	gt go Ly Al	a ag .a Se 10	T WT	t ct a Le	g cc u Pr	c ca	c at s I:		47
45	g	gc c ly P	ca c	ct o	Pro	cat o His I 20	etc d Seu I	cat o	cgg ' Arg	ser .	tt g Phe A 25	rct g la A	ct a la T	cc a	.111 1	atg Met 30	ctg Leu	95
50	S	cg a Ser I	ag c	Jeu 🖠	cag Gln 35	tca a	atc (agc Ser	Val	aag Lys 40	gcc o Ala <i>l</i>	ege o	agc g	aı (gaa d Glu 1 45	cta Leu	gcc Ala	143
	c I	gc 9	: qzA	atc Ile	acg Thr	cgg Arg	ccc Pro	aaa Lys	gtc Val 55	tgc Cys	ctg (Leu !	cat 9 His 1	Ala (cag Gln 60	cgg Arg	tgc Cys	tcg Ser	191

	tta gtt cgg ctg cga gtg gca gca cca cag aca gag gag gcg ctg gga Leu Val Arg Leu Arg Val Ala Ala Pro Gln Thr Glu Glu Ala Leu Gly 65 70 75	239
5	acc gtg cag gct gcc ggc gcg ggc gat gag cac agc gcc gat gta gca Thr Val Gln Ala Ala Gly Ala Gly Asp Glu His Ser Ala Asp Val Ala 80 85 90 95	287
10	ctc cag cag ctt gac cgg gct atc gca gag cgt cgt gcc cgg cgc aaa Leu Gln Gln Leu Asp Arg Ala Ile Ala Glu Arg Arg Ala Arg Arg Lys 100 105 110	335
15	cgg gag cag ctg tca tac cag gct gcc gcc att gca gca tca att ggc Arg Glu Gln Leu Ser Tyr Gln Ala Ala Ala Ile Ala Ala Ser Ile Gly 115 120 125	383
20	gtg tca ggc att gcc atc ttc gcc acc tac ctg aga ttt gcc atg cac Val Ser Gly Ile Ala Ile Phe Ala Thr Tyr Leu Arg Phe Ala Met His 130 135 140	431
	atg acc gtg ggc ggc gca gtg cca tgg ggt gaa gtg gct ggc act ctc Met Thr Val Gly Gly Ala Val Pro Trp Gly Glu Val Ala Gly Thr Leu 145 150 155	479
25	ctc ttg gtg gtt ggt ggc gcg ctc ggc atg gag atg tat gcc cgc tat Leu Leu Val Val Gly Gly Ala Leu Gly Met Glu Met Tyr Ala Arg Tyr 160 165 170 175	527
30	gca cac aaa gcc atc tgg cat gag tcg cct ctg ggc tgg ctg ctg cac Ala His Lys Ala Ile Trp His Glu Ser Pro Leu Gly Trp Leu Leu His 180 185 190	575
35	aag agc cac cac aca cct cgc act gga ccc ttt gaa gcc aac gac ttg Lys Ser His His Thr Pro Arg Thr Gly Pro Phe Glu Ala Asn Asp Leu 195 200 205	623
40	ttt gca atc atc aat gga ctg ccc gcc atg ctc ctg tgt acc ttt ggc Phe Ala Ile Ile Asn Gly Leu Pro Ala Met Leu Leu Cys Thr Phe Gly 210 215 220	671
	ttc tgg ctg ccc aac gtc ctg ggg gcg gcc tgc ttt gga gcg ggg ctg Phe Trp Leu Pro Asn Val Leu Gly Ala Ala Cys Phe Gly Ala Gly Leu 225 230 235	719
45	ggc atc acg cta tac ggc atg gca tat atg ttt gta cac gat ggc ctg Gly Ile Thr Leu Tyr Gly Met Ala Tyr Met Phe Val His Asp Gly Leu 250 245 250	767
50	gtg cac agg cgc ttt ccc acc ggg ccc atc gct ggc ctg ccc tac atg Val His Arg Arg Phe Pro Thr Gly Pro Ile Ala Gly Leu Pro Tyr Met 260 265 270	815
	aag cgc ctg aca gtg gcc cac cag cta cac cac agc ggc aag tac ggt	863

	Lys Arg Leu Thr Val Ala His Gln Leu His His Ser Gly Lys Tyr Gly 275 280 285	
5	ggc gcg ccc tgg ggt atg ttc ttg ggt cca cag gag ctg cag cac att Gly Ala Pro Trp Gly Met Phe Leu Gly Pro Gln Glu Leu Gln His Ile 290 295 300	911
10	<pre>cca ggt gcg gcg gag gag gtg gag cga ctg gtc ctg gaa ctg gac tgg Pro Gly Ala Ala Glu Glu Val Glu Arg Leu Val Leu Glu Leu Asp Trp 305</pre> 310 315	959
	tcc aag cgg tag ggtgcggaac caggcacgct ggtttcacac ctcatgcctg Ser Lys Arg 320	1011
15	tgataaggtg tggctagagc gatgcgtgtg agacgggtat gtcacggtcg actggtctga	1071
	tggccaatgg catcggccat gtctggtcat cacgggctgg ttgcctgggt gaaggtgatg	1131
20	cacatcatca tgtgcggttg gaggggctgg cacagtgtgg gctgaactgg agcagttgtc	1191
	caggctggcg ttgaatcagt gagggtttgt gattggcggt tgtgaagcaa tgactccgcc	1251
	catattctat ttgtgggagc tgagatgatg gcatgcttgg gatgtgcatg gatcatggta	1311
25	gtgcagcaaa ctatattcac ctagggctgt tggtaggatc aggtgaggcc ttgcacattg	1371
	catgatgtac tegteatggt gtgttggtga gaggatggat gtggatggat gtgtattete	1431
30	agacgtagac cttgactgga ggcttgatcg agagagtggg ccgtattctt tgagagggga	1491
,	ggctcgtgcc agaaatggtg agtggatgac tgtgacgctg tacattgcag gcaggtgaga	155
35	tgcactgtct cgattgtaaa atacattcag atgcaaaaaa aaaaaaaaaa	160
	<210> 18	
40	<211> 322	
40	<212> PRT	
	<213> Haematococcus pluvialis	
45		
	<400> 18	
50	Thr Phe His Lys Pro Val Ser Gly Ala Ser Ala Leu Pro His Ile Gly 1 1 5 15	
	The Wig Ley His Arg Ser Phe Ala Ala Thr Thr Met Leu Ser	

Pro Pro Pro His Leu His Arg Ser Phe Ala Ala Thr Thr Met Leu Ser 20 25 30

5	Lys Leu Gln Se	er Ile Ser	Val Ly	rs Ala i	Arg Arg	Val Glu 45	Leu Ala	Arg
	Asp Ile Thr A	rg Pro Lys	val Cy 55	ys Leu	His Ala	Gln Arg 60 .	Cys Ser	Leu
10	Val Arg Leu A	rg Val Ala 70	a Ala P	ro Gln	Thr Glu 75	Glu Ala	Leu Gly	Thr 80
15	Val Gln Ala A	Ala Gly Al 85	a Gly A	sp Glu	His Ser	Ala Asp	Val Ala 95	Leu
20	Gln Gln Leu A	Asp Arg Al	a Ile A	ala Glu 105	Arg Arg	Ala Arg	Arg Lys	a Arg
25	Glu Gln Leu 115	Ser Tyr Gl	n Ala A	Ala Ala 120	Ile Ala	Ala Ser 125	: Ile Gly	y Val
	Ser Gly Ile	Ala Ile P	ne Ala ' 135	Thr Tyr	Leu Arç	g Phe Ala 140	a Met Hi	s Met
30	Thr Val Gly 145		al Pro 50	Trp Gly	y Glu Vai 15	l Ala Gly 5	y Thr Le	u Leu 160
35	Leu Val Val	Gly Gly A	la Leu	Gly Me	t Glu Me 170	t Tyr Al	a Arg Ty 17	r Ala 75 .
40	His Lys Ala	Ile Trp F		Ser Pr 18	o Leu Gl 5	y Trp Le	tu Leu Hi 190	is Lys
45	Ser His His 195		Arg Thr	Gly Pr 200	ro Phe Gl	lu Ala As 20	sn Asp Lo)5	eu Phe
, 0	Ala Ile Ile 210	e Asn Gly	Leu Pro 215		et Leu L	eu Cys Tl 220	ar Phe G	ly Phe
50	Trp Leu Pro 225	o Asn Val	Leu Gly 230	y Ala A	la Cys P 2	he Gly A 35	la Gly L	eu Gly 240

	Ile	Thr	Leu	Туг	Gly 245	Met	Ala	TYT	Met	Phe 250	Val	His	Asp	Gly	255	ι Va i	1	
5	His	Arg	Arg	Phe 260	Pro	Thr	Gly	Pro	11e 265	Ala	Gly	Leu	Pro	туr 270	Met	: L)	/s	
10	Arg	Leu	Thr 275		Ala	His	Gln	Leu 280	His	His	Ser	Gly	Lys 285	Тут	Gly	y G	lу	
15	Ala	Pro 290		Gly	Met	Phe	Leu 295	Gly	Pro	Glr	ı Glu	1 Leu 300	Glr	His	s Il	e P	ro	
	Gly 305		Ala	Glu	ı Glı	1 Val		Arç	j Lei	ı Va	1 Let 315	ı Glu	ı Leı	ı As	p Tr	p S	er 20	
20	Lуs	arg	1															
25		LO> L1>	19 150	3														
30	<2	12>	DNA															
		13>	Tom	ace														
35		20> 21>	CDS															
40		22>	(1)	(1	1503)												
45	·	400> tg g et A	at a	ct t hr L	tg t eu L	eu L	aa a ys T	cc c	ca a	sn A	ac c sn L	tt ga eu G	aa t lu P	tt c he I	eu A	iac Asn LS	cca Pro	48
50	с	at c is H	at g is G	ly P	tt g he A	rct g la V	rtt a Val I	aa g ys <i>l</i>	Ala S	gt a Ser 1	icc t	tt a he A	ga t rg S	er (gag a Glu 1 30	aag Lys	cat His	96
	_	at a	at t	tt c	igt t	ct a	agg a	ag 1	ttt (gt 9	gaa a	ict t	tg 9	ıgt a	aga	agt	gtt	144

												30										
	His	Asn	Phe 35	Gl	y S	er P	rg :	Гуs	Phe 40	СУ	s G	3lu '	Thr	Leu	45		Arg	Ser	V	al		
5	tgt Cys	gtt Val 50	aag Lys	gg Gl	t a y S	gt a er s	agt Ser	agt Ser 55	gct Ala	ct Le	et t	ta Seu	gag Glu	ctt Lev 60	gt 1 Vá	al :	cct Pro	gag Glu	a:	cc hr	:	192
10	aaa Lys 65	aag Lys	gag Glu	aa . As	t c	eu T	gat Asp 70	ttt Phe	gag Glu	r ct Le	eu 1	ect Pro	atg Met 75	tat Tyr	ge A	ac sp	cct Pro	tca Ser	L	aa ys 0		240
45	GJA aaa	gtt Val	gtt Val	: gt . Va	al A	at Asp 35	ctt Leu	gct Ala	gto Val	L V	al	ggt Gly 90	ggt Gly	ggg	y P	ct ro	gca Ala	gga Gly 95	· I	ett eu		288
15	gct Ala	gtt Val	gca Ala	a G	ag d ln (caa Gln	gtt Val	tct Ser	gaa Gli	u A	ca la .05	gga Gly	ctc	tc Se	t g r V	tt al	tgt Cys 110	tca Ser	. a	att [le		336
20	gat Asp	CCG	g aa As: 11	n P	ct a	aaa Lys	ttg Leu	ata Ile	tg Tr	p I	ct Pro	aat Asn	aac Asr	ta Ty	æ G	gt 1y .25	gtt Val	tgg) / 1 6	gtg Val		384
25	gat Asp	gaa Glu 13	a tt ı Ph	t g e G	ag lu	gct Ala	atg Met	gad Asr 135) Le	g t	ta Leu	gat Asp	tgi Cy:	: ct : Le : 14	eu 7	jat Asp	gct	aco Thi	c '	tgg Trp		432
30	Ser 145	G1	t go y Al	a A	la	Val	Тут 150	: Il	e As	sp i	Asp	Asn	15:	r Al 5	la I	Гуs	Asp	Le:	u i	His 160		480
35	aga Arg	a cc g Pr	t ta	r C	gga Gly	agg Arg 165	Va.	aa L As	c cg n Ai	rg i	aaa Lys	caç Glr 170	ı Le	g aa u Ly	aa ys	tcg Ser	aaa Lys	a at Me 17	t	atg Met		528
33	ca: Gl:	g aa n Ly		ys :	ata Ile 180	Met	aa: As:	t gg n Gl	y V	al	aaa Lys 185	Phe	c ca e Hi	.c c .s G	aa ln	gcc Ala	: aaa Ly: 19	s Va	t 1	ata Ile		576
40	aa Ly	g gt s Va	al I	tt 1e 95	cat His	gaç	g ga 1 Gl	a to u Se	er L	aa ys 00	tcc	ate Me	g tt t Le	ga eu I	ta le	tgc Cys 205	As:	t ga n As	ıt p	ggt Gly		624
45	at Il	.е Т	ct a hr I 10	tt le	cag Gln	gca Ala	a ac	r Va	eg g al V 15	rtg 7al	cto	ga 1 As	t go p Al	la T	hr 20	ggo	e tt y Ph	c to e Se	et er	aga Arg		672
50	Se	et c er L 25	tt g eu V	rtt Val	cag Glr	ta Ty	t ga r As 23	p L	ag o	ect Pro	ta Ty:	t aa r As	n P	cc g ro G	gly gg	ta Ty:	t ca r Gl	a gt n Va	t al	gct Ala 240		720
	t: T <u>j</u>	at g yr G	gc a	att []e	tto Lev	g gc 1 Al 24	a G	aa g lu V	tg g al (gaa Glu	ga Gl	g ca u Hi 25	s P	cc t ro I	tt Phe	ga As	t gt p Va	l A	ac sn 55	aag Lys		768

	atg g Met V	gtt 7al	ttc Phe	atg Met 260	gat Asp	tg:	g cg o Ar	a ga g As	sp S	ect Ser 165	cat His	ttg Leu	aag Lys	aac Asn	aat Asn 270	Tr	et g	yat Asp	: >	816	
5	ctc a	aag Lys	gag Glu 275	aga Arg	aat Asr	ag Se	t ag r Ar	g I	ta d le I 80	cca Pro	act Thr	ttt Phe	ctt Leu	tat Tyr 285	gca Ala	at Me	tg (eca	a D	864	
10	ttt Phe	tca Ser 290	tcc Ser	aac Ası	agg Arg	g at	a tt e Ph 29	ne L	tt (eu (gaa Glu	gaa Glu	aca Thr	tca Ser 300	ctc Leu	gta Val	A.	ct (cg† Ar	t g	912	
15	cct Pro 305	ggc Gly	ttg Leu	cg ¹	at:	a ga e As 31	p A	at a sp I	tt le	caa Gln	gaa Glu	cga Arg 315	atg Met	gtg Val	gct Ala	a A	rg	tt Le 32	u .	960	
20	aac Asn	cat His	tto	gg 1 Gl	g at y Il 32	e L	aa g ys V	tg a al I	ys	agc Ser	att Ile 330	Gli	a gaa a Glu	gat Asp	ga: Gl	u H	at Iis I35	tg Cy	rs '	1008	
	cta Leu	ata Ile	cca Pro	a ato Me	t Gl	y G	gt c ly F	ca o	ctt Leu	cca Pro 345	Va]	tta Le	a cct u Pro	cag Gli	ag 1 Ar 35	g V	gtc /al	gt Va	t al	1056	
25	gga Gly	ato Ile	e Gl	t gg y G] 5	rt ac .y Tì	ca g nr A	ct g la (3ly	atg Met 360	gtt Val	cat	c cc s Pr	a tc o Se:	c acer Th	r Gl	y :	tat Tyr	at Me	eg ≘t	1104	
30	gtg Val	gca Ala	a Ar	g a	a c r L	ta g eu <i>P</i>	la i	gcg Ala 375	gct Ala	cct	gt Va	t gt 1 Va	t gc 1 Al 38	a As	t go n Al	ec (ata Ile	a ^t	tt le	1152	
35	caa Glr 385	ту	c ct r Le	c g eu G	gt t ly S	er (gaa Glu 390	aga Arg	agt Ser	ca Hi	t to s Se	39 39	rt aa .y As 95	t ga n Gl	a ti u Le	ta eu	tcc Ser	1.	ca hr 00	1200	
40	gct Ala	t gt a Va	t to	gg a rp L	ys A	at sp 105	ttg Leu	tgg Trp	cct	at Il	a ga e Gl 41	.u A	gg ag cg Ar	g Ai	rt c g G	aa ln	aga Arg 415	ι G	ag lu	1248	
	tt. Ph	c tt e Pì	c to	ys I	tc g he (31y ggt	atg Met	gat Asp	ati	t ct e Le 42	u Le	eu L	ag ci ys Le	et ga	sp L	ta eu 30	Pro	= g	ict Ma	1296	
45	ac Th	a ag	rg A	35 gg (tc Phe	ttt Phe	gat Asp	gca Ala	tt. Ph	e Pi	t ga	ac t sp L	ta g eu G	lu P	ct c ro A 45	gt	ta:	t t	rrp	1344	
50	ca Hi	s G	gc t ly I 50	tc he	tta Leu	tcg Ser	tct Ser	cga Arg 455	, Le	g t	tt c ne L	ta c eu F	ct g ro G	aa c lu L 60	tc a eu 1	ata [le	gt Va	t :	ttt Phe	1392	
	gg	gg c	tg i	tct	cta	ttc	tct	. cat	t go	et t	ca a	at a	ct t	ct a	ga 1	Ltt	ga	g	ata	1440)

										_								
	Gly L 465	eu S	Ser I	eu I		Ser 470	His	Ala	Ser	r A	sn '	Thr 475	Ser	Arg	Phe	Glu	Ile 480	
5	atg a Met T	ca a hr 1	aag g	31y 7	nct Thr 485	gtt Val	cca Pro	tta Leu	gta Va:	l A	at sn:	atg Met	atc Ile	aac Asn	aat Asn	ttg Leu 495	tta Leu	1488
10	cag g Gln A		Lys (tga													1503
	<210>	. 2	0							•								
15	<211>	- 5	00															
	<212>	> P	RT												•			
20	<213	> T	omat	е														
	<400	> 2	20					•										
25	Met . 1	qzA	Thr	Leu	Leu 5	Lys	Thi	e Pro	o As		Asn 10	Leu	Glu	. Phe	Leu	Asn 15	Pro	
30	His	His	Gly	Phe 20	Ala	. Val	L Ly :	s Al	a Se 2:		Thr	Phe	. Arg	g Ser	Glu 30	Lys	His	·
35	His	Asn	Phe 35	Gly	Ser	· Ar	g Ly	s Ph 40		ys	Glu	Thr	: Le	ı Gly 45	Arg	g Ser	val	
	Cys	Val 50	Lys	Gly	Ser	s Se	r Se 55		a L	eu	Leu	Ğlu	Le 60	u Val	Pro	o Gli	ı Thr	
40	Lys 65	Lys	Glu	. Asn	Le	1 As 70		ie G]	lu I	eu	Pro	75	ту	r Ası	Pr	o Se:	r Lys 80	
45	Gly	Val	. Val	. Val	L As 85	p L∈	u Al	La Va	al V	/al	G13 90	y Gl	y Gl	y Pr	o Al	a Gl; 95	y Leu	
50	Ala	Va:	l Ala	a Glr 100		n Va	1 S	≘r G		Ala 105		y Le	u Se	er Va	l Cy 11	s Se O	r Ile	
	Asp	Pro	o Ası 11		o Ly	s Le	eu I		rp : 20	Pro	As	n As	n T	yr Gl 12	y Va 5	l Tr	p Val	

5	Asp	Glu 130	Phe	Glu	Ala	Met	Asp 135	Leu	Lev	(As)	р Су	s L	eu A 40	i ga	Ala	Thr	Trp
	Ser 145	Gly	Ala	Ala	Val	Tyr 150	Ile	Asp	Asp) As	n Th	nr A	la I	ys :	qaA	Leu	His 160
10	Arg	Pro	туг	Gly	Arg 165		Asn	Arg	l FA:	s Gl 17	n Le	eu L	ys S	Ser	Lys	Met 175	Met
15	Gln	. Lys	: Суз	ile 180		: Asn	. Gly	Va.	L Ly 18	s Ph 5	ne H	is C	3ln 2	Ala	Lys 190	Val	Ile
20	Lys	; Val	1 Ile 19:		s Glu	ı Glu	ı Ser	Ly. 20		r Me	et L	eu :	[le	Cys 205	Asn	qaA	Gly
25	Ile	e Thi		e Glı	n Ala	a Th	r Vai		l L∈	eu A	sp A	la '	Thr 220	Gly	Phe	ser	Arg
	Se:		u Va	1 Gl:	n Ty	r As 23		s Pr	ю Т <u>э</u>	yr A	sn E	?ro 235	Gly	Tyr	Glr	ı Val	Ala 240
30	ту	r Gl	y Il	e Le	u Al 24		u Va	.1 G	lu G	lu H 2	is 1 250	Pro	Phe	Asp	Val	L Asr 25	ı Lys
35	Ме	et Va	al Ph	ne Me 26		sp Tı	no Ar	g A		er 1 65	lis :	Leu	Lys	Asn	1 Asi 27	n Th:	r Asp
40	L€	eu Ly		lu Ai 75	g As	sn' S	er A		le F 80			Phe	Leu	Ту: 285	c Al	a Me	t Pro
45	PÌ		er S 90	er A	sn A	rg I		he L 95	eu (3lu (Glu	Thr	Ser	Lei	u Va	1 Al	a Arg
		ro G 05	ly I	eu A	rg I		sp A	.sp 1	le (Gln	Glu	Arg 315		: Va	l Al	.a Ar	g Leu 320
50	A	sn H	is I	jeu G		le I 125	ys V	al 1	ŗys	Ser	Ile 330	Glu	Glı	ı As	p GI	lu Hi 33	ls Cys 35

	Leu	Ile	Pro	Met 340	Gly	Gly	Pro	Leu	Pro 345	Val	Leu	Pro	Gln	Arg 350	Val	Val
5	Gly	Ile	Gly 355	Gly	Thr	Ala	Gly	Met 360	Val	His	Pro	Ser	Thr 365		Tyr	Met
10	val	Ala 370	Arg	Thr	Leu	Ala	Ala 375	Ala	Pro	Val	Val	Ala 380	Asn	Ala	Ile	Ile
15 ·	Gln 385	тут	Leu	Gly	Ser	Glu 390	Arg	Ser	His	Ser	Gly 395	Asn	Glu	Leu	Ser	Thr 400
•	Ala	Val	Trp	Lys	Asp 405	Leu	Trp	Pro	Ile	Glu 410		Arg	Arg	Gln	Arg 415	Glu
20	Phe	Phe	Cys	Phe 420	Gly	Met	Asp	Ile	Leu 425	Leu	Lys	Leu	Asp	Leu 430	Pro	Ala
25	Thr	Arg	Arg 435		Phe	Asp	Ala	Phe 440		Asp	Leu	Glu	Pro 445		Tyr	Trp
30	His	Gl ₃ 450		e Leu	. Ser	Ser	Arg 455		Phe	. Lev	ı Pro	Glu 460		Ile	Va:1	Phe
35	Gly 465		ı Sei	r Leu	Phe	ser 470		ala	. Sex	: Asr	1 Thr 475		Arg	Phe	Glu	11e 480
	Met	Th:	r Ly:	s Gly	7 Thi 485		l Pro	Let	ı Val	L Ası 490		: Ile	e Asn	ı Asn	Lev 495	ı Leu
40	Glr	n As	p Ly	s Glu 500												
45	<2:	10>	21													
	<2	11>	195													
50	<2	12>	DNA													
อบ	<2	13>	Kar	toff	el											

	••	
	<220>	
	<221> Intron	
5	<222> (1)(195)	
	<223>	
10	<400> 21	60
	tacgtaagtt tctgcttcta cctttgatat atatataata attatcatta attagtagta	120
15	atataatatt tcaaatattt ttttcaaaat aaaagaatgt agtatatagc aattgctttt	
	ctgtagttta taagtgtgta tattttaatt tataactttt ctaatatatg accaaaattt	180
	gttgatgtgc agctg	195
20	<210> 22	
	<211> 1155	
05		
25	<212> DNA	
	<213> Haematococcus pluvialis	
30		
	<220>	,
	<221> CDS	
35	<222> (6)(995)	
	<223>	
40		
40	<400> 22 gaage atg cag eta gea geg aca gta atg ttg gag cag ett ace gga age	50
	Met Gln Leu Ala Ala Thr Val Met Leu Glu Gln Leu Thr Gly Ser	
45	1 3	98
	gct gag gca ctc aag gag aag gag aag gag gtt gca ggc agc tct gac Ala Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser Asp	90
	20 25 30	0-
50	gtg ttg cgt aca tgg gcg acc cag tac tcg ctt ccg tca gag gag tca Val Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu Ser	146
	35 40 45	
	gac gcg gcc cgc ccg gga ctg aag aat gcc tac aag cca cca cct tcc	194

										42							
	Asp .	Ala	Ala 50	Arg	Pro	Gly	Leu	Lys 55	Asn	Ala	Tyr	Lys	Pro 60	Pro	Pro	Ser	
5	Asp	aca Thr 65	aag Lys	ggc	atc Ile	aca Thr	atg Met 70	gcg Ala	cta Leu	gct Ala	Val	atc Ile 75	ggc ggc	tcc Ser	tgg Trp	gcc Ala	242
10	gca Ala 80	gtg Val	ttc Phe	ctc Leu	cac His	gcc Ala 85	att Ile	ttt Phe	caa Gln	atc	aag Lys 90	ctt Leu	ccg Pro	acc Thr	tcc Ser	ttg Leu 95	290
	gac Asp	cag Gln	ctg Leu	cac His	tgg Trp 100	Lẹu	ccc Pro	gtg Val	tca Ser	gat Asp 105	Ala	aca Thr	gct Ala	cag Gln	ctg Leu 110	gtt Val	338
	agc Ser	Gly	agc	agc Ser 115	Ser	ctg Leu	ctg Leu	cac His	atc Ile 120	Val	gta Val	gta Val	ttc Phe	ttt Phe 125	Val	ctg Leu	386
20	gag Glu	Phe	ctg Leu 130	Tyr	aca Thr	Gly	ctt	Phe 135	Ile	acc Thr	acg Thr	cat His	gat Asp 140	Ala	atg Met	cat His	434
25	GJA gac	acc Thr 145	rle	gcc Ala	atg Met	aga : Arg	aac Asr 150	Arg	g Glr	rctt Lev	aat 1 Asr	gao n Asp 15	o Phe	ttg Lev	Gly	aga Arg	482
30	gta Val 160	Cys	ato	tco Ser	tto Lev	tac 1 Tyr 165	: Ala	tgg	y tti Phe	z gat e Ası	tac Ty:	r As	c ato n Met	g ctg : Lev	g cac n His	cgc Arg 175	530
35	aag Lys	cat His	tgg Tr	g gag o Gli	g cad 1 His 180	s Hi	c aac	c ca n Hi	c act	t gg r Gl; 18	y Gl	g gt u Va	g ggo	c aaq y Ly:	g gad s Asp 190	cct Pro	578
33	gac Asr	Pho	e Hi	c agg s Arg	g Gl	y As	n Pr	o Gl	c at y Il 20	e Va	g cc l Pr	c tg o Tr	g tt p Ph	t gc e Ala 20	a Ser	ttc Phe	626
40	ato Mel	g tc t Se	c ag r Se 21	r Ty	c at r Me	g tc t Se	g at r Me	g tg t Tr 21	p Gl	g tt n Ph	t gc e Al	g cg a Ar	gc ct g Le 22	u Al	a tgg	g tgg p Trp	674
45	ac; Th:	g gt r Va 22	l Va	c at	g ca t Gl	g ct n Le	g ct u Le 23	u Gl	rt go .y Al	g cc .a Pr	a at	t Al	eg aa la As 85	c ct n Le	g ct u Le	g gtg u Val	722
50	tt Ph 24	e Me	g go et Al	g go la Al	ec go La Al	eg co La Pr 24	o I	c ct le Le	g to eu Se	ec go er Al	c tt la Ph 25	ie Ai	gc tt rg Le	g tt	c ta e Ty	c ttt r Phe 255	
	gg Gl	c ac	g ta	ac at	et Pi	co H: 60	ac aa is L	ag co ys P:	ct ga ro Gi	lu P	et gg co G:	ly A	cc go la Al	g to .a Se	a gg r Gl 27	c tct y Ser 0	818

	tca cca gcc gtc atg aac tgg tgg aag tcg cgc act agc cag gcg tcc Ser Pro Ala Val Met Asn Trp Trp Lys Ser Arg Thr Ser Gln Ala Ser 275 280 285	866
5	gac ctg gtc agc ttt ctg acc tgc tac cac ttc gac ctg cac tgg gag Asp Leu Val Ser Phe Leu Thr Cys Tyr His Phe Asp Leu His Trp Glu 290 295 300	914
10	cac cac cgc tgg ccc ttt gcc ccc tgg tgg gag ctg ccc aac tgc cgc His His Arg Trp Pro Phe Ala Pro Trp Trp Glu Leu Pro Asn Cys Arg 305 310 315	962
15	cgc ctg tct ggc cga ggt ctg gtt cct gcc tag ctggacacac tgcagtgggc Arg Leu Ser Gly Arg Gly Leu Val Pro Ala 320 325	1015
	cetgetgeca getgggeatg caggttgtgg caggaetggg tgaggtgaaa agetgeagge	1075
20	getgetgeeg gacaegetge atgggetaee etgtgtaget geegeeaeta ggggaggggg	1135
	tttgtagctg tcgagcttgc	1155
25	<210> 23	
	<211> 329	
30	<212> PRT	
30	<213> Haematococcus pluvialis	
35	<400> 23	
	Met Gln Leu Ala Ala Thr Val Met Leu Glu Gln Leu Thr Gly Ser Ala 1 5 10 15	
40	Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser Asp Val 20 25 30	
45	Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu Ser Asp 35 40 45	
50	Ala Ala Arg Pro Gly Leu Lys Asn Ala Tyr Lys Pro Pro Pro Ser Asp 50 55 60	
	Thr Lys Gly Ile Thr Met Ala Leu Ala Val Ile Gly Ser Trp Ala Ala 65 70 75 80	

5	Val	Phe	Leu	His	Ala 85	Ile	Phe	Gln	Ile	Lys 90	Leu	Pro '	Thr	Ser	Leu 95	Asp
	Gln	Leu	His	Trp 100	Leu	Pro	Val	Ser	Asp 105	Ala	Thr	Ala	Gln	Leu 110	Val	Ser
10	Gly	Ser	Ser 115	Ser	Leu	Leu	His	Ile 120	Val	Val	Val	Phe	Phe 125	Val	Leu	Glu
15	Phe	Leu 130		Thr	Gly	Leu	Phe 135	Ile	Thr	Thr	His	Asp 140	Ala	Met	His	Gly
20	Thr 145	Ile	e Ala	Met	Arg	Asn 150	Arg	Gln	Leu	Asn	Asp 155	Phe	Leu	Gly	Arg	Val 160
25	Cys	Ile	e Ser	r Lev	165		Trp) Phe	: Asp	Туг 170	Asn	Met	Leu	His	Arg 175	Lys
	His	Tr	o Gli	ні: 180		s Asr	. His	Thr	Gl _y		ı Val	Gly	Lys	Asp 190		Asp
30	Ph∈	e Hi		g Gl: 5 .	y Ası	n Pro	o Gly	/ Ile 200		l Pro	Trp	Phe	Ala 205		Phe	Met
35	Sei	Se 21		r Me	t Se:	r Me	t Trj 21		n Pho	e Ala	a Arç	g Leu 220		Trp	Trp	Thr
40	Va:		l Me	et Gl	n Le	u Le 23		y Al	a Pr	o Me	t Ala 23!		. Lev	ı Leı	ı Val	Phe 240
A.E.	Me	t Al	La Al	la Al	a Pr 24		e Le	u Se	r Al	a Ph 25		g Lev	ı Phe	≘ Ту:	255	e Gly
45	Th	r Ty	yr Me		ro Hi 60	s Ly	rs Pr	:o Gl	.u Pr 26		y Al	a Ala	a Se:	r Gl; 27		c Ser
50	Pr	o A		al Me 75	et As	sn Tr	T T		/s S∈ 30	er Ar	g Th	r Se:	r Gl: 28		a Se:	r Asp

	Leu Va	al S 90	er P	he L	eu T		ys T 95	yr H	is F	Phe i		Leu :	His '	Trp (3lu	His		
5	His A:	rg T	rp P	ro P		la P	ro T	rp T	tb (Leu 1 315	Pro	Asn (Cys :	Arg	Arg 320		
10	Leu S	er G	sly A		31y I 325	.eu V	al P	ro A	la							,		
	<210>	,24	l															
15	<211>	11	111															
	<212>	DI	NA															
20	<213>	· Ha	aemat	0000	ccus	plu	vial:	is										
	<220>	•																
25	<221>	> C	DS															
	<222	> (4)	(951)													
30	<223	>																
35	- :	atg	cta	gag Glu	gca Ala	ctc Leu 5	aag Lys	gag Glu	aag Lys	gag Glu	aag Lys 10	gag Glu	gtt Val	gca Ala	G1y	agc Ser 15	48	
40	tct Ser	gac Asp	gtg Val	ttg Leu	cgt Arg 20	aca Thr	tgg Trp	gcg Ala	acc Thr	cag Gln 25	tac Tyr	tcg Ser	ctt Leu	ccg Pro	tca Ser 30	gaa Glu	96	
45	gag Glu	tca Ser	gac Asp	gcg Ala 35	gcc Ala	cgc Arg	ccg Pro	gga Gly	ctg Leu 40	aag Lys	aat Asn	gcc	tac Tyr	aag Lys 45	Pro	a cca o Pro	144	•
· 45	cct Pro	tcc Ser	gac Asp 50	aca Thr	aag Lys	GJA	atc Ile	aca Thr 55	atg Met	gcg	rcta Leu	gct Ala	gtc Val	ato	gg:	c tcc y Ser	192	?
50	tgg Trp	gcc Ala 65	gca Ala	gtg Val	ttc Phe	ctc Leu	cac His 70	gcc Ala	att Ile	ttt Phe	caa Gln	ato 116 75	c aag a Lys	ctt Lev	cc Pr	g acc o Thr	240)
	tcc	ttg	gac	cag	ctg	cac	tgg	ctg	ccc	gtg	g tca	gat	t gcc	aca	gc	t cag	288	3

										46							
	Ser 80	Leu	Asp	Gln	Leu	His 85	Trp	Leu	Pro	Val	Ser 90	Asp	Ala	Thr	Ala	Gln 95	
5	ctg Leu	gtt Val	agc Ser	ggc Gly	agc Ser 100	agc Ser	agc Ser	ctg Leu	ctg Leu	cac His 105	atc Ile	gtc Val	gta Val	gta Val	ttc Phe 110	ttt Phe	336
10	gtc Val	ctg Leu	gag Glu	ttc Phe 115	ctg Leu	tac Tyr	aca Thr	ggc Gly	ctt Leu 120	ttt Phe	atc Ile	acc Thr	acg Thr	cat His 125	gat Asp	gct Ala	384
45	atg Met	cat His	ggc Gly 130	acc Thr	atc Ile	gcc Ala	atg Met	aga Arg 135	aac Asn	agg Arg	cag Gln	ctt Leu	aat Asn 140	gac Asp	ttc Phe	ttg Leu	432
15	ggc Gly	aga Arg 145	gta Val	tgc Cys	atc Ile	tcc Ser	ttg Leu 150	tac Tyr	gcc Ala	tgg Trp	ttt Phe	gat Asp 155	tac Tyr	aac Asn	atg Met	ctg Leu	480
20		Arg					His					Gly	gag Glu				528
25	gac Asp	cct	gac Asp	tto Phe	cac His	Arg	gga Gly	aac Asn	cct Pro	ggc Gly 185	Ile	gtg Val	ccc	tgg Trp	ttt Phe 190	Ala	576
30					Ser					Trp					Leu	gca Ala	624
35				r Val					ı Lev					Ala		ctg Leu	672
33	cto Lev	g gtg 1 Va: 22:	l Ph	c atq e Me	g gcg t Ala	g gco	e geg a Ala 230	a Pr	c ato	cto E Lev	g tco 1 Sei	gcc Ala 235	. Phe	cgc Arg	ttg Lev	ttc Phe	720
40		r Ph					t Pr					u Pro				g tca a Ser 255	768
45	gg G1	c tc y Se	t to r Se	a cc r Pr	a gc o Al 26	a Va	c at 1 Me	g aa t As	c tg n Tr	g tg p Tr 26	b rλ	g to s Se	g cgo	c act	ago Ser 270	c cag r Gln	816
50	gc Al	g to a Se	c ga r As	ic ct sp Le 27	u Va	c ag 1 Se	c tt	t ct e Le	g ac u Th 28	r Cy	c ta s Ty	c ca r Hi	c tto s Pho	c gad e Ası 28!	o Le	g cac u His	864
	tg Tr	p Gl	ig ca u Hi 29	is Hi	ıc cg .s Ar	g tg	g co p Pr	c tto Ph	e Al	c cc a Pr	c tg o Tr	g tg p Tr	g ga p Gl	u Le	g cc	c aac o Asn	912

	tgc cgc cgc ctg tct ggc cga ggt ctg gtt cct gcc tag ctggacacac Cys Arg Arg Leu Ser Gly Arg Gly Leu Val Pro Ala 305 310 315	961
5	tgcagtgggc cctgctgcca gctgggcatg caggttgtgg caggactggg tgaggtgaaa	1021
	agetgeagge getgetgeeg gacaegttge atgggetace etgtgtaget geegeeacta	1081
10	ggggaggggg tttgtagctg tcgagcttgc	1111
	<210> 25	
15	<211> 315	
	<212> PRT	
20	<213> Haematococcus pluvialis	
	<400> 25	
25	Met Leu Glu Ala Leu Lys Glu Lys Glu Lys Glu Val Ala Gly Ser Ser 1 5 10 15	
30	Asp Val Leu Arg Thr Trp Ala Thr Gln Tyr Ser Leu Pro Ser Glu Glu 20 25 30	
35	Ser Asp Ala Ala Arg Pro Gly Leu Lys Asn Ala Tyr Lys Pro Pro Pro 35 40 45	
•	Ser Asp Thr Lys Gly Ile Thr Met Ala Leu Ala Val Ile Gly Ser Trp 50 55 60	
40	Ala Ala Val Phe Leu His Ala Ile Phe Gln Ile Lys Leu Pro Thr Ser 65 70 75 80	
45	Leu Asp Gln Leu His Trp Leu Pro Val Ser Asp Ala Thr Ala Gln Leu 85 90 95	
50	Val Ser Gly Ser Ser Leu Leu His Ile Val Val Val Phe Phe Val	
	Leu Glu Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Thr His Asp Ala Met	

5	His	Gly 130	Thr	Ile	Ala	Met	Arg 135	Ası	n A	rg (Gln	Leu	Asn 140	Asp	Phe	Leu	Gly
	Arg 145	v al	Cys	Ile	Ser	Leu 150	Tyr	Ala	а Т	rp	Phe	Asp 155	Tyr	Asn	Met	Leu	His 160
10	Arg	Lys	His	Trp	Glu 165	His	His	As	n H	is	Thr 170	Gly	Glu	Val	Gly	Lys 175	qzA
15	Pro	Asp	. Phe	His 180		Gly	Asr	n Pr		31y 185	Ile	val	Pro	Trp	Phe 190	Ala	Ser
20	Phe	e Met	: Ser 195		TYT	Met	. Sei		et ? 00	rp	Glr	n Ph∈	e Ala	205	, Lev	. Ala	Trp
25	Tr <u>ı</u>	210		l Val	. Met	: Glr	1 Le [.] 21		eu ·	Gly	Ala	a Pro	220	: Ala	a Ası	ı Leı	i Fen
	Va:		e Me	t Ala	a Ala	a Ala 23		o I	le	Leu	. Se	r Ala 23	a Pho	e Ar	g Le	u Ph	e Tyr 240
30	Ph	e Gl	y Th	х Ту	r Me 24		о ні	s I	ys	Pro	G1 25	u Pr O	o Gl	y Al	a Al	a Se 25	r Gly 5
35	Se	r Se	er Pr	o Al 26		l M∈	t As	sn T	rp	Tr 265	o Ly 5	s Se	r Ar	g Th	r Se 27	r Gl 0	n Ala
40	Se	er As		eu Va 75	ıl S∈	er Ph	e L		Thr 280	Cy	s T)	/r Hi	.s Ph	ie As 28	вр L e	eu Hi	s Try
45			is H	is A	cg Ti	cp P:		he 95	Ala	Pr	o T:	rp Ti	G) 30	lu Le)0	eu Pr	o As	sn Cy:
		rg A 05	rg L	eu S	er G		rg G 10	ly	Lev	ı Va	1 P	ro A	la 15				
50		210>	26	i										•			
		. 211 ~	. 10	131													

										•								
	<212>	DNA																
	<213>	Haei	mato	cocc	us p	luvi	alis	;										
5																		
	<220>																	
	<221>	CDS																
10	<222>	(6)	(1	.031))													
	<223>																	
15				•														
20	<400> gaagc	26 atg Met 1	cag Gln	cta Leu	gca Ala	gcg Ala	aca Thr	. gta Val	atç L Met	g ttg t Lev	gag Glu	g cag 1 Glr	g ctt n Lev	aco Thi	c gga	a agc y Ser 15	!	50
	gct ga Ala G	ag go lu A	ca c la L	eu I	ag g ys G	gag a Blu I	aag g Lys (gag a Slu I	Lys (gag 9 Glu 1 25	gtt g /al /	gca g Ala (ggc a	ser :	tct (Ser :	gac Asp		98
25	gtg t	tg c eu A	rg T	ca thr 1 5	rrp 1	gcg a	acc (Thr (Gln '	tac Tyr 40	tcg Ser	ctt (Leu	ccg :	Ser (gag Glu 45	gag Glu	tca Ser	1	46
30	gac g Asp A	la A	rcc c la A	egc (ccg (Pro (gga Gly	Leu	aag Lys 55	aat Asn	gcc Ala	tac Tyr	aag Lys	cca Pro 60	cca Pro	cct Pro	tcc Ser	. 1	.94
35	gac a Asp T	ca a Thr I	rys (ggc Gly	atc Ile	aca Thr	atg Met 70	gcg Ala	cta Leu	gct Ala	gtc Val	atc Ile 75	Gly	tcc Ser	tgg Trp	gct Ala	2	242
40	gca g Ala V 80	ytg 1 Val 1	ttc (Phe :	ctc Leu	cac His	gcc Ala 85	att Ile	ttt Phe	caa Gln	atc Ile	aag Lys 90	ctt Leu	ccg Pro	acc Thr	tcc Ser	ttg Leu 95	3	290
	gac (cag Gln	ctg Leu	cac His	tgg Trp 100	ctg Leu	ccc Pro	gtg Val	tca Ser	gat Asp 105	gcc Ala	aca Thr	gct Ala	cag Gln	ctg Leu 110	gtt Val	:	338
45	agc Ser	Gly	agc Ser	agc Ser 115	agc Ser	ctg Leu	ctg Leu	cac His	atc Ile 120	Val	gta Val	gta Val	ttc Phe	ttt Phe 125	gtc Val	ctg Leu		386
50	gag Glu	ttc Phe	ctg Leu 130	tac Tyr	aca Thr	Gly	ctt Leu	ttt Phe 135	: Ile	acc Thr	acg Thr	cat His	gat Asp 140	gct Ala	atg Met	cat His		434
	ggc	acc	atc	gcc	atg	aga	aac	agg	g cag	g ctt	aat	gac	ttc	ttg	ggc	aga		482

	Gly	Thr 145	Ile	Ala	Met		Asn 150	Arg	Gln	Leu	Asn	Asp 155	Phe	Leu	Gly	Arg		
5	gta Val 160				Leu							aac Asn					!	530
10												gtg Val						578
45	gac Asp	ttc Phe	cac His	agg Arg 195	gga Gly	aac Asn	cct Pro	ggc	att Ile 200	Val	ccc Pro	tgg Trp	ttt Phe	gcc Ala 205	agc Ser	ttc Phe		626
15	atg Met	tcc Ser	agc Ser 210	tac Tyr	atg Met	tcg Ser	atg Met	tgg Trp 215	Gln	ttt Phe	gcg Ala	cgc Arg	ctc Leu 220	gca Ala	tgg Trp	tgg Trp		674
20	acg Thr	gtg Val 225	Val	atg Met	cag Gln	ctg Leu	ctg Leu 230	Gly	gcg Ala	g cca a Pro	atg Met	gcg Ala 235	aac Asn	ctg Leu	ctg Leu	gtg Val		722
25	ttc Phe 240	Met	gcg Ala	gcc Ala	gcg Ala	Pro 245	Ile	cto Lev	tco Sei	c gcc c Ala	tto Phe 250	Arg	ttg Leu	ttc Phe	tac Tyr	ttt Phe 255		770
30	ggc Gly	acg Thr	tac Tyr	atg Met	ccc Pro 260	His	aag Lys	g cci	t gag	g cct u Pro 26!	o Gl3	gco Ala	gcg Ala	tca Ser	ggc Gly 270	tct Ser		818
					L Met					s Se					ı Ala	tcc Ser	•	866
35	gac As <u>r</u>	c cto	g gto 1 Va: 290	l Se	c tti	c ctq e Lei	g ac	c tg r Cy 29	s Ty	c ca r Hi	c tto	c gad e Ası	cto Lev 300	ı His	tgg Tr	g gag o Glu		914
40	cac Hi:	c ca s Hi 30	s Ar	c tgg	g cc p Pr	c tt o Ph	t gc e Al 31	a Pr	c to	g tg p Tr	g ga p Gl	g ctg u Len 31:	ı Pro	c aad o Asi	tge a Cys	c cgc s Arg		962
45	ege Are	g Le	g tc u Se	t gg r Gl	c cg y Ar	a gg g Gl 32	y Γε	g gt au Va	t co	ct go	c ga .a G1 33	u Gl	a aaa n Ly:	a cto s Le	c ato	c tca e Ser 335		1010
50			g ga u As			n Se		ıg							,			1031

										51						
	<211	.> 3	41													
	<212	!> F	RT						•							
5	<213	i> H	laema	tocc	occus	plu	vial	is.								
10	<400)> 2	17													
.0	Met 1	Gln	Leu	Ala	Ala 5	Thr	Val	Met	Leu	Glu 10	Gln	Leu	Thr	Gly	Ser 15	Ala
15	Glu	Ala	Leu	Lys 20	Glu	Lys	Glu	Lys	Glu 25	Val	Ala	Gly	Ser	Ser 30	Asp	Val
20	Leu	Arg	Thr 35	Trp	Ala	Thr	Gln	тут 40	Ser	Leu	Pro	Ser	Glu 45	Glu	Ser	Asp
25	Ala	Ala 50	Arg	Pro	Gly	Leu	Lys 55	Asn	Ala	Tyr	Lys	Pro 60	Pro	Pro	Ser	Asp
	Thr 65	Lys	Gly	Ile	Thr	Met 70	Ala	Leu	Ala	Val	Ile 75	Gly	Ser	Trp	Ala	Ala 80
30	Val	Phe	Leu	His	Ala 85	Ile	Phe	Gln	Ile	Lys 90	Leu	Pro	Thr	Ser	Leu 95	Asp
35	Gln	Leu	His	Trp 100	Leu	Pro	Val	Ser	Asp 105	Ala	Thr	Ala	Gln	Leu 110	Val	Ser
40	Gly	Ser	Ser 115		Leu	Leu	His	Ile 120	Val	Val	Val	Phe	Phe 125	Val	Leu	Glu
45	Phe	Leu 130	Tyr	Thr	Gly	Leu	Phe 135	Ile	Thr	Thr	His	Asp 140	Ala	Met	His	Gly
-	Thr 145		Ala	Met	Arg	Asn 150		Gln	Leu	Asn	Asp 155	Phe	Leu	Gly	Arg	Val 160
50																

Cys Ile Ser Leu Tyr Ala Trp Phe Asp Tyr Asn Met Leu His Arg Lys

170

	His	Trp	Glu	His 180	His	Asn	His	Thr	Gly 185	Glu	Val	Gly	Lys	Asp 190	Pro	Asp
5	Phe	His	Arg 195	Gly	Asn	Pro	Gly	Ile 200	Val	Pro	Trp	Phe	Ala 205	Ser	Phe	Met
10	Ser	Ser 210	Tyr	Met	Ser	Met	Trp 215	Gln	Phe	Ala	Arg	Leu 220	Ala	Trp	Trp	Thr
15	Val 225	Val	Met	Gln	Leu	Leu 230	Gly	Ala	Pro	Met	Ala 235	Asn	Leu	Leu	Val	Phe 240
	Met	Ala	Ala	Ala	Pro 245		Leu	Ser	Ala	Phe 250		Leu	Phe	Tyr	Phe 255	Gly
20	Thr	Тут	Met	260		. Lys	: Pro	Glu	. Pro 265		^r Ala	Ala	Ser	Gly 270	Ser	ser
25	Pro	Ala	a Val 27!		t Ası	a Trp	Trp	280		: Arg	y Thr	Ser	Gln 285	Ala	Ser	asp.
30	Lev	ı Va 29		r Ph	e Le	u Th	r Cys 295		c His	s Phe	e Asr	300	His	Trp	Glu	ı His
35	Hi:		g Tr	p Pr	o Ph	e Al 31		o Tr	o Tri	o Gl	u Let 319	Pro	Ası	ı Cys	arç	g Arg 320
	Le	u Se	r Gl	y Ar	g Gl 32		u Va	l Pr	o Ala	a Gl 33	u Gli 0	n Ly:	s Lei	ı Ile	33	r Glu 5
40	G1	u As	p Le	eu As 34	sn Se 10	er										
45	<2	10>	28					•								
	<2	211>	77	7												
50	<2	212>	DN	Α.												
50	<2	213>	Ar	abid	opsi	s th	alia	na								

<220>

<221> promoter

5 <222> (1)..(777)

<223>

10 <400> 28 gageteacte actgatttee attgettgaa aattgatgat gaactaagat caatecatgt 60 tagtttcaaa acaacagtaa ctgtggccaa cttagttttg aaacaacact aactggtcga 120 15 agcaaaaaga aaaaagagtt tcatcatata tctgatttga tggactgttt ggagttagga 180 ccaaacatta totacaaaca aagacttttc toctaacttg tgattccttc ttaaacccta 240 ggggtaatat totattttcc aaggatottt agttaaaggo aaatccggga aattattgta 300 20 atcatttggg gaaacatata aaagatttga gttagatgga agtgacgatt aatccaaaca 360 tatatatete tttettetta ttteecaaat taacagacaa aagtagaata ttggetttta 420 25 acaccaatat aaaaacttgc ttcacaccta aacacttttg tttactttag ggtaagtgca 480 aaaagccaac caaatccacc tgcactgatt tgacgtttac aaacgccgtt aagtcgatgt 540 ccgttgattt aaacagtgtc ttgtaattaa aaaaatcagt ttacataaat ggaaaattta 600 30 tcacttagtt ttcatcaact tctgaactta cctttcatgg attaggcaat actttccatt 660 tttagtaact caagtggacc ctttacttct tcaactccat ctctcttt ctatttcact 720 35 tetttettet cattatatet ettgteetet ceaccaaate tetteaacaa aaagett 777

<210> 29

40

<211> 22

<212> DNA

45 <213> kuenstlich

<220>

50

<221> primer_bind

<222> (1)..(22)

<223>

5 <400> 29 gcaagetega cagetacaaa ce

22

<210> 30

10

<211> 24

<212> DNA

15 <213> kuenstlich

<220>

20

<221> primer_bind

<222> (1)..(24)

25 <223>

<400> 30

30 gaagcatgca gctagcagcg acag

24

<210> 31

35 <211> 30

<212> DNA

<213> kuenstlich

40

<220>

45 <221> primer_bind

<222> (1)..(30)

<223>

50

<400> 31 tgcatgctag aggcactcaa ggagaaggag

<211> 37

```
<210> 32
5
    <211> 59
    <212> DNA
    <213> kuenstlich
10
    <220>
   <221> primer_bind
15
     <222> (1)..(59)
     <223>
20
     ctagctattc agatcctctt ctgagatgag tttttgctcg gcaggaacca gacctcggc 59
25
     <210> 33
     <211> 28
30
     <212> DNA
     <213> kuenstlich
 35
      <220>
      <221> primer_bind
 40
      <222> (1)..(28)
      <223>
 45
      <400> 33
                                                                         28
      gageteacte actgatttee attgettg
 50
      <210> 34
```

<211> 25

<212> DNA

<213> kuenstlich

50

56 <212> DNA <213> kuenstlich 5 <220> <221> primer_bind 10 <222> (1)..(37) <223> 15 <400> 34 37 cgccgttaag tcgatgtccg ttgatttaaa cagtgtc 20 <210> 35 <211> 34 25 <212> DNA <213> kuenstlich 30 <220> <221> primer_bind <222> (1)..(34) 35 <223> 40 34 atcaacggac atcgacttaa cggcgtttgt aaac <210> 36 45

	<220>		
	<221>	primer_bind	
5	<222>	(1)(25)	
	<223>		
10	<400> taagct	36 tttt gttgaagaga tttgg	25
15	<210>	37	
	<211>	212	٠
00	<212>	DNA	
20	<213>	Kuenstliche Sequenz	
25	<220>		
	<221>	Intron	
00	<222>	(1)(212)	
30	<223>		
35	<400>	37 otacg taagtttetg ettetaeett tgatatatat ataataatta teattaatta	60
		aatat aatatttcaa atatttttt caaaataaaa gaatgtagta tatagcaatt	120
40		tetgt agtttataag tgtgtatatt ttaatttata acttttctaa tatatgacca	180
40		ttgttg atgtgcaggt atcaccggat cc	212
	aaatt	tigtig atgegeagge accaseggas of	
45	<210		
	<211	> 1830	
	<212	> DNA	
50	<213	> Tagetes erecta	

<220> <221> CDS 5 <222> (141)..(1691)

<223>

	•	
10	<pre><400> 38 ggcacgaggc aaagcaaagg ttgtttgttg ttgttgttga gagacactcc aatccaaaca</pre>	60
	gatacaaggc gtgactggat atttctctct cgttcctaac aacagcaacg aagaagaaaa	120
15	agaatcatta ctaacaatca atg agt atg aga gct gga cac atg acg gca aca Met Ser Met Arg Ala Gly His Met Thr Ala Thr 1 5 10	173
20	atg gcg gct ttt aca tgc cct agg ttt atg act agc atc aga tac acg Met Ala Ala Phe Thr Cys Pro Arg Phe Met Thr Ser Ile Arg Tyr Thr 15 20 25	221
25	aag caa att aag tgc aac gct gct aaa agc cag cta gtc gtt aaa caa Lys Gln Ile Lys Cys Asn Ala Ala Lys Ser Gln Leu Val Val Lys Gln 30 35 40	269
30	gag att gag gag gaa gaa gat tat gtg aaa gcc ggt gga tcg gag ctg Glu Ile Glu Glu Glu Asp Tyr Val Lys Ala Gly Gly Ser Glu Leu 45 50 55	317
35	ctt ttt gtt caa atg caa cag aat aag tcc atg gat gca cag tct agc Leu Phe Val Gln Met Gln Gln Asn Lys Ser Met Asp Ala Gln Ser Ser 60 65 70 75	365
,30	cta tcc caa aag ctc cca agg gta cca ata gga gga gga gga gac agt Leu Ser Gln Lys Leu Pro Arg Val Pro Ile Gly Gly Gly Gly Asp Ser 80 85 90	413
40	aac tgt ata ctg gat ttg gtt gta att ggt tgt ggt cct gct ggc ctt Asn Cys Ile Leu Asp Leu Val Val Ile Gly Cys Gly Pro Ala Gly Leu 95 100 105	461
45	gct ctt gct gga gaa tca gcc aag cta ggc ttg aat gtc gca ctt atc Ala Leu Ala Gly Glu Ser Ala Lys Leu Gly Leu Asn Val Ala Leu Ile 110 115 120	509
50	ggc cct gat ctt cct ttt aca aat aac tat ggt gtt tgg gag gat gaa Gly Pro Asp Leu Pro Phe Thr Asn Asn Tyr Gly Val Trp Glu Asp Glu 125 130 . 135	557
	ttt ata ggt ctt gga ctt gag ggc tgt att gaa cat gtt tgg cga gat Phe Ile Gly Leu Gly Leu Glu Gly Cys Ile Glu His Val Trp Arg Asp 140 145 150 155	605

e	act o	gta Val	gta Val	tat Tyr	ctt Leu 160	gat Asp	gac Asp	aa As	ic ga	sp I	ecc Pro L65	att Ile	ctc Leu	ata Ile	ggt Gly	cgt Arg 170	gc Al	ec la	653
5	tat (gga Gly	cga Arg	gtt Val 175	Ser	cgt Arg	gat	tt Le	eu L	tt d eu 1 80	cac	gag Glu	gag Glu	ttg Leu	ttg Leu 185	act Thr	aç A:	gg rg	701
10	tgc Cys	Met	gag Glu 190	Ser	Gly	gtt Val	tca Sei	T.	at c yr L 95	tg (agc Ser	tcc Ser	aaa Lys	gtg Val 200	gaa Glu	Arg	a	tt 1e	749
15	act Thr	gaa Glu 205	Ala	cca Pro	aat Asr	. gg	cta Let 21	ı S	gt o er I	etc Seu	ata Ile	gag Glu	tgt Cys 215	gaa Glu	Gly	aat Asn	a 1 I	tc le	797
20	aca Thr 220	att	cca Pro	tgo Cy:	e agg	g ct g Le 22	ı Al	t a a T	ct o	gtc Val	gct Ala	Ser 230	Gly	gca Ala	gct Ala	tct Ser	: G	ga 31y 235	845
25	aaa Lys	ctt	tto Lei	g ca ı Gl	g ta n Ty 24	r Gl	a ct u Le	t g	gc 3ly	ggt Gly	Pro 245	Arg	gtt g Val	tgc L Cys	gtt Val	caa . Gli 250	a 2	aca Thr	893
25	gct Ala	ta!	r Gl	t at y Il 25	e Gl	g gt u Va	t ga	ug g	ytt Val	gaa Glu 260	agc Ser	ata Il	a cco	c tat o Tyr	gat Ası 26!	Pr	a a	agc Ser	941
30	cta Leu	at Me	g gt t Va 27	1 Ph	c at le Me	g ga t As	at ta sp T	Yr .	aga Arg 275	gac Asp	tac Ty	ac Th	c aa r Ly	a cat s Hi: 28	s Ly	a tc s Se	t (caa Gln	989
35	tca Ser	ct Le 28	u Gl	a go u Al	a ca La Gl	a ta ln T	yr P	ca ro 90	aca Thr	ttt Phe	: tt:	y ta u Ty	t gt r Va 29	c ato 1 Me 5	g cc t Pr	a at o Me	g	tct Ser	1037
40	pro 30	o Tr	t aa ir Ly	aa g ys V	ta ti al Pl	ne P	tt g he G 05	ag lu	gaa Glu	act	tg Cy	t tt s Le 31	u Al	t tc .a Se	a aa r Ly	a ga s Gl	u .u	gcc Ala 315	1085
45	at Me	g co t Pi	co P	tt g he G	lu L	ta t eu I 20	tg a eu I	ys .ys	aca Thr	aaa Ly:	a ct s Le 32	u Me	g to et Se	ea ag	a tt g Le	u Ly	ag ys 30	act Thr	1133
40	at Me	g g t G	gg a ly I	le A	ga a rg I 35	ta a	cc a	aaa Lys	act	ta Ty 34	r Gl	ia ga .u G	ag ga lu G	aa tg lu Ti	gg to cp Se 34	er T	at yr	att Ile	1181
50	Pr	a g o V	al G	gt g 31y 0 150	ga t	ec i	ta Leu	cca Pro	aat Asr 355	1 Th	c ga r Gi	ig c Lu G	aa a ln L	ag aa ys As 30	ac ci sn Le	eu A	ca la	ttt Phe	1229
	gg	jt g	ct 9	gct 9	gct a	agc	atg	gtg	cat	t cc	a g	cc a	ca g	ga t	at to	eg g	tt	gta	1277

										טט							
	Gly	Ala 365	Ala	Ala	Ser	Met	Val 370	His	Pro	Ala	Thr	Gly 375	Tyr	Ser	Val	Val	
5	aga Arg 380	tca Ser	ctg Leu	tca Ser	gaa Glu	gct Ala 385	cct Pro	aat Asn	tat Tyr	gca Ala	gca Ala 390	gta Val	att Ile	gca Ala	aag Lys	att Ile 395	1325
10	tta Leu	Gly ggg	aaa Lys	gga Gly	aat Asn 400	tca Ser	aaa Lys	cag Gln	atg Met	ctt Leu 405	gat Asp	cat His	gga Gly	aga Arg	tac Tyr 410	aca Thr	1373
45	acc Thr	aac Asn	atc Ile	tca Ser 415	aag Lys	caa Gln	gct Ala	tgg Trp	gaa Glu 420	aca Thr	ctt Leu	tgg Trp	ccc Pro	ctt Leu 425	gaa Glu	agg Arg	1421
15	aaa Lys	aga Arg	cag Gln 430	aga Arg	gca Ala	ttc Phe	ttt Phe	ctc Leu 435	ttt Phe	gga Gly	t ta Leu	gca Ala	ctg Leu 440	Ile	gtc Val	cag Gln	1469
20	atg Met	gat Asp 445	Ile	gag Glu	GJĀ	acc Thr	arg Arg 450	Thr	ttc Phe	ttc Phe	cgg Arg	act Thr 455	Phe	ttc Phe	cgc Arg	ttg Leu	1517
25	ccc Pro	Thr	tgg Trp	atg Met	tgg Trp	tgg Try 46!	Gl3	g ttt ⁄ Ph∈	ctt Lev	gga Gly	tct Sei 470	c Ser	g tta C Lev	tca Sei	tca Ser	act Thr 475	1565
30	gac As <u>r</u>	tto Lei	g ata ı Ile	a ata	tti Phe 480	a Al	g tti a Pho	t tac	c ato	tti Phe 48!	e Ilo	c ata e Il	a gca e Ala	a cce	g cat o His 490	agc Ser	1613
0.5	ct:	g ago	a atg g Me	g gg t Gl ₁ 49	y Le	g gt u Va	t ag l Ar	a ca g Hi	t ttg s Lem 50	ı Le	t tc u Se	t ga r As	c cc p Pr	g aco o Th	r Gl	a gga y Gly	1661
35	ac Th	a at r Me	g tt t Le 51	u Ly	a gc s Al	g ta a Ty	t ct r Le	c ac u Th 51	r Il	a ta e	a at	aact	ctag	tcg	cgat	cag	1711
40	tt	taga	ttat	agg	caca	tct	tgca	ıtata	ta t	atgt	ataa	a cc	ttat	gtgt	gct	gtatcct	1771
	ta	cato	aaca	cag	tcat	taa	ttgt	attt	ct t	.ggg9	taat	g ct	gatg	aagt	att	ttctgg	1830
45	<2	210>	39														
	<2	211>	516	5													
50	<2	212>	PR	r													
50	<:	213>	Та	gete:	s er	ecta											

	<400	>	3	9													
5	Met 1	Se	er 1	Met	Arg	Ala 5	Gly	His	Met	Thr	Ala 10	Thr	Met .	Ala .	Ala	Phe 15	Thr
	Суз	Pr	:0	Arg	Phe 20	Met	Thr	Ser	Ile	Arg 25	Tyr	Thr	Lys	Gln	Ile 30	Lys	Cys
10	Asn	ΑJ	la	Ala 35	Lys	Ser	Gln	Leu	Val 40	Val	Lys	Gln	Glu	Ile 45	Glu	Glu	Glu
15	Glu	A: 5		Tyr	Val	Lys	Ala	Gly 55	Gly	Ser	Glu	. Leu	Leu 60	Phe	Val	Gln	Met
20	Gln 65	G	ln	Asn	Lys	Ser	70	Asp	Ala	Glr.	. Sei	Ser 75	Leu	Ser	Gln	Lys	Leu 80
25	Pro	A	rg	Val	Pro	11€ 85	e Gly	r Gly	/ Gly	/ Gly	7 As) 90	e Ser	: Asn	Cys	Ile	Leu 95	Asp
23	Leu	1 V	/al	Val	. Ile 100		y Cy:	s G1∖	y Pro	0 Ala		y Lei	ı Ala	Leu	Ala 110	Gly	Glu
30	Sei	r I	Ala	Ly:		ı Gl	y Le	u As	n Va 12		a Le	u Il	e Gly	Pro	Asp	Leu	Pro
35	Ph		Th:		n As	n Ty	r Gl	y Va 13		p Gl	u As	p Gl	u Phe 140	e Ile	e Gly	Leu	Gly
40	Le 14		Gl:	ı Gl	у Су	s Il	.e Gl 15		.s Va	ıl Tr	cA or	g As 15	p Thi 5	c Val	L Val	L Ty:	Leu 160
45	As	q	As	p As	n As		ro II	Le Le	eu Il	le G]		rg Al 70	а Ту	r Gly	y Arg	y Va:	l Ser
-70	Ar	g	As	p Le		eu H: 30	is G	lu G	lu L		eu T 85	hr Ai	g Cy	s Me	t Gl [.] 19	u Se O	r Gly
50	Vē	al	Se		yr Le 95	eu S	er S	er L	ys V 2	al G 00	lu A	rg I	le Th	r Gl 20	u Al 5	a Pr	o Asn

	02
	Gly Leu Ser Leu Ile Glu Cys Glu Gly Asn Ile Thr Ile Pro Cys Arg 210 215 220
5	Leu Ala Thr Val Ala Ser Gly Ala Ala Ser Gly Lys Leu Leu Gln Tyr 225 230 235 240
10	Glu Leu Gly Gly Pro Arg Val Cys Val Gln Thr Ala Tyr Gly Ile Glu 245 250 255
15	Val Glu Val Glu Ser Ile Pro Tyr Asp Pro Ser Leu Met Val Phe Met 260 265 270
13	Asp Tyr Arg Asp Tyr Thr Lys His Lys Ser Gln Ser Leu Glu Ala Gln 275 280 285
20	Tyr Pro Thr Phe Leu Tyr Val Met Pro Met Ser Pro Thr Lys Val Phe 290 295 300
25	Phe Glu Glu Thr Cys Leu Ala Ser Lys Glu Ala Met Pro Phe Glu Leu 305 310 315 320
30	Leu Lys Thr Lys Leu Met Ser Arg Leu Lys Thr Met Gly Ile Arg Ile 325 330 335
35	Thr Lys Thr Tyr Glu Glu Glu Trp Ser Tyr Ile Pro Val Gly Gly Ser 340 345 350
00	Leu Pro Asn Thr Glu Gln Lys Asn Leu Ala Phe Gly Ala Ala Ala Ser 355 360 365
40	Met Val His Pro Ala Thr Gly Tyr Ser Val Val Arg Ser Leu Ser Glu 370 375 380
45	Ala Pro Asn Tyr Ala Ala Val Ile Ala Lys Ile Leu Gly Lys Gly Asn 385 390 395 400
5	Ser Lys Gln Met Leu Asp His Gly Arg Tyr Thr Thr Asn Ile Ser Lys 405 410 415
	Gln Ala Trp Glu Thr Leu Trp Pro Leu Glu Arg Lys Arg Gln Arg Ala

5	Phe	Phe	Leu 435	Phe	Gly	Leu	Ala	Leu 440	Ile	Val	Gln	Met	Asp 445	Ile	Glu	Gly	
	Thr	Arg 450	Thr	Phe	Phe	Arg	Thr 455	Phe	Phe	Arg	Leu	Pro 460	Thr	Trp	Met	Trp	
10	465		Phe	Leu	Gly	Ser 470	Ser	Leu	Ser	Ser	Thr 475	Asp	Leu	Ile	Ile	Phe 480	
·15	Ala	Phe		Met	Phe 485	Ile	Ile	Ala	Pro	His 490	Ser	Leu	Arg	Met	Gly 495	Leu	
20	val	. Arg	y His	.500		. Ser	Asr) Pro	505	c Gl _y	gly	Thi	. Met	: Leu 510	Lys	Ala	
25	ТУ 1		1 Thi 51!		2												
•	<2	10>	40														
	<2	11>	445														
30	<2	12>	DNA				•			•			•				
	<2	13>	Tag	retes	ere	cta											
35																	
	<2	220>														•	
40	<2	221>	Se	nse I	Fragi	nent											
	<:	222>	(1) (445)												
	· <	223>															
45																	
	а		tgca	c ga												tccaatcc	60
50	а	aaca	igata	ıc aa	ggcg	rtgac	tgg	gatat	ttc	tcto	tcgt	tc o	taac	aaca	g ca	acgaagaa	120
	ç	jaaaa	aagaa	at ca	attac	taac	aat	caat	tgag	tate	gagag	get g	gaca	catg	a cg	gcaacaat	180
	c	acad	gctti	t ac	atgo	cct	a ggʻ	ttta [.]	tgac	tage	catca	aga t	tacac	gaag	rc aa	attaagtg	240

	caacgctgct aaaagccagc tagtcgttaa acaagagatt gaggaggaag aagattatgt	300
_	gaaagccggt ggatcggagc tgctttttgt tcaaatgcaa cagaataagt ccatggatgc	360
5	acagtetage etateceaaa ageteecaag ggtaceaata ggaggaggag gagacagtaa	420
	ctgtatactg gatttggttg tcgac	445
10		
	<210> 41	
	<211> 446	
15	<212> DNA	
	<213> Tagetes erecta	
20		
	<220>	
	<221> Antisense Fragment	
25	<222> (1)(446)	
	<223>	
30		
30	<400> 41 gaattegeac gaggeaaage aaaggttgtt tgttgttgtt gttgagagae acteeaatee	60
	aaacagatac aaggegtgac tggatattte tetetegtte etaacaacag caacgaagaa	120
35	gaaaaagaat cattactaac aatcaatgag tatgagagct ggacacatga cggcaacaat	180
	ggcggctttt acatgcccta ggtttatgac tagcatcaga tacacgaagc aaattaagtg	240
	caacgctgct aaaagccagc tagtcgttaa acaagagatt gaggaggaag aagattatgt	300
40	gaaagccggt ggatcggagc tgctttttgt tcaaatgcaa cagaataagt ccatggatgc	360
		420
45	acagtctagc ctatcccaaa agctcccaag ggtaccaata ggaggaggag gagacagtaa	446
	ctgtatactg gatttggttg gatcct	
	<210> 42	
50) <211> 393	
	<212> DNA	

<213> Tagetes erecta

5 <220>
<221> Sense Fragment

<222> (1)..(393)

10 <223>

15 <400> 42 aagctttgga ttagcactga ttgtccagat ggatattgag gggacccgca cattcttccg 60 gactttcttc cgcttgccca catggatgtg gtgggggttt cttggatctt cgttatcatc aactgacttg ataatatttg cgttttacat gtttatcata gcaccgcata gcctgagaat 180 20 gggtctggtt agacatttgc tttctgaccc gacaggagga acaatgttaa aagcgtatct 240 cacgatataa ataactctag tcgcgatcag tttagattat aggcacatct tgcatatata 300 25 tatgtataaa ccttatgtgt gctgtatcct tacatcaaca cagtcattaa ttgtatttct 360 393 tggggtaatg ctgatgaagt attttctgtc gac

30 <210> 43 <211> 397

35

<213> Tagetes erecta

<212> DNA

40 <220> <221> Antisense Fragment 45 <222> (1)..(397)

<223>

	catcaactga cttgataata tttgcgtttt acatgtttat catagcaccg catagcctga	180
_	gaatgggtct ggttagacat ttgctttctg acccgacagg aggaacaatg ttaaaagcgt	240
5	atctcacgat ataaataact ctagtcgcga tcagtttaga ttataggcac atcttgcata	300
	tatatatgta taaaccttat gtgtgctgta tccttacatc aacacagtca ttaattgtat	360
10	ttcttggggt aatgctgatg aagtattttc tggatcc	397
	<210> 44	
15	<211> 1537	
15	<212> DNA	
	<213> -	
20		
	<220>	
25	<221> promoter	
2.0	<222> (1)(1537)	
	<223>	
30		
	<400> 44	
35.	gagetetaca aattagggtt actttattea tttteateea ttetetttat tgttaaattt	60
0 0.	tgtacattta ttcaataata ttatatgttt attacaaatt ctcactttct tattcatacc	120
	tattcactca agcetttace atcttecttt tetattteaa taetatttet actteatttt	180
40	tcacgttttt aacatctttc tttatttctt gtccacttcg tttagggatg cctaatgtcc	240
	caaatttcat ctctcgtagt aacacaaaac caatgtaatg ctacttctct ctacattttt	300
AE.	aatacaaata aagtgaaaca aaatatctat aaataaacaa atatatatat tttgttagac	360
45	gctgtctcaa cccatcaatt aaaaaatttt gttatatttc tactttacct actaaatttg	420
	tttctcatat ttacctttta acccccacaa aaaaaaatta taaaaaagaa agaaaaaagc	480
50	taaaccctat ttaaatagct aactataaga tcttaaaatt atcctcatca gtgtatagtt	540
	taattggtta ttaacttata acattatata tetatgacat ataetetete etagetattt	600
	ctcacatttt ttaacttaag aaaatagtca taacatagtc taaaattcaa acatccacat	660

	gctctaattt gattaacaaa aagttagaaa tatttattta aataaaaaag actaataaat	720
	atataaaatg aatgttcata cgcagaccca tttagagatg agtatgcttt cacatgctga	780
5	gattattttc aaaactaagg ttgtagcaat attaaatcaa taaaattatt ataaataaca	840
	aaattaacct gctcgtgttt gctgtatatg ggaggctaca aaataaatta aactaaagat	900
10	gattatgttt tagacatttt ttctatctgt attagtttat acatattaat tcaggagctg	960
	cacaacccaa ttctattttc gttccttggt ggctgggttt ctcacaaggt tcaatagtca	1020
	atattaggtt ttattggact tttaatagta tcaaacaaat ctatgtgtga acttaaaaat	1080
15	tgtattaaat atttagggta acctgttgcc gtttttagaa taatgtttct tcttaataca	1140
	cgaaagcgta ttgtgtattc attcatttgg cgcctcacat gcttcggttg gctcgcttta	1200
20	gtototgcot totttgtata ttgtactoco cotottocta tgccacgtgt totgagotta	1260
	acaagccacg ttgcgtgcca ttgccaaaca agtcatttta acttcacaag gtccgatttg	1320
	acctccaaaa caacgacaag tttccgaaca gtcgcgaaga tcaagggtat aatcgtcttt	1380
25 .	ttgaatteta tttetettta tttaatagte eetetegtgt gatagttttt aaaagatttt	1440
	taaaacgtag ctgctgttta agtaaatccc agtccttcag tttgtgcttt tgtgtgtttt	1500
30	gtttctctga tttacggaat ttggaaataa taagctt	1537
	•	
	<210> 45	
35	<211> 734	
	<212> DNA	
40	<213> kuenstliche Sequenz	
40		
	<220>	
45	<221> variation	
	<222> (1)(734)	
	<223>	
50		

	cctaggttta tgactagcat cagatacacg aagcaaatta agtgcaacgc tgctaaaagc	120
	cagctagtcg ttaaacaaga gattgaggag gaagaagatt atgtgaaagc cggtggatcg	180
_	gagctgcttt ttgttcaaat gcaacagaat aagtccatgg atgcacagtc tagcctatcc	240
	caaaaggtca ctccagactt aattgcttat aaataaataa atatgttttt taggaataat	300
10	gatatttaga tagattagct atcacctgtg ctgtggtgtg cagctcccaa gggtcttacc	360
	gatagtaaaa tcgttagtta tgattaatac ttgggaggtg ggggattata ggctttgttg	420
	tgagaatgtt gagaaagagg tttgacaaat cggtgtttga atgaggttaa atggagttta	480
15	attaaaataa agagaagaga aagattaaga gggtgatggg gatattaaag acggscaata	540
	tagtgatgcc acgtagaaaa aggtaagtga aaacatacaa cgtggcttta aaagatggct	600
20	tggctgctaa tcaactcaac tcaactcata tcctatccat tcaaattcaa ttcaattcta	660
	ttgaatgcaa agcaaagcaa aggttgtttg ttgttgttgt tgagagacac tccaatccaa	720 ·
	acagatacaa ggcg	734
25		
	<210> 46	
30	<211> 280	
30	, <212> DNA	
	<213> kuenstliche Sequenz	
35		
	<220>	
	<221> variation	
40	<222> (1)(280)	
	<223>	
45		
	<400> 46 gtcgagtatg gagttcaatt aaaataaaga gaagaraaag attaagaggg tgatggggat	60
50	attaaagacg gccaatrtag tgatgccacg taagaaaaag gtaagtgaaa acatacaacg	120
	tggctttaaa agatggcttg gctgctaatc aactcaactc	180
	aaattcaatt caattctatt gaatgcaaag caaagcaaag	240

	tgttgagaga cactccaatc caaacagata caaggcgtga	280
5	<210> 47	
	<211> 358	
4.0	<212> DNA	
10	<213> Tagetes erecta	
15	<220>	
	<221> Sense Promotor	
20	<222> (1)(358)	
20	<223>	
25	<400> 47 aagettaceg atagtaaaat egttagttat gattaataet tgggaggtgg gggattatag	60
	gctttgttgt gagaatgttg agaaagaggt ttgacaaatc ggtgtttgaa tgaggttaaa	120
30	tggagtttaa ttaaaataaa gagaagagaa agattaagag ggtgatgggg atattaaaga	180
	cggccaatat agtgatgcca cgtagaaaaa ggtaagtgaa aacatacaac gtggctttaa	240
25	aagatggctt ggctgctaat caactcaact caactcatat cctatccatt caaattcaat	30
35	tcaattctat tgaatgcaaa gcaaagcaaa gcaaaggttg tttgttgttg ttgtcgac	35
	<210> 48	
40	<211> 361	
	<212> DNA	
45	<213> Tagetes erecta	
50	<220>	
50	<pre><221> Antisense Promotor</pre>	
	<2225 (1) (361)	

_								
5		48 ctta	ccgatagtaa	aatcgttagt	tatgattaat	acttgggagg	tgggggatta	60
	taggctt	ttgt	tgtgagaatg	ttgagaaaga	ggtttgacaa	atcggtgttt	gaatgaggtt	120
10	aaatgga	agtt	taattaaaat	aaagagaaga	gaaagattaa	gagggtgatg	gggatattaa	180
	agacggo	ccaa	tatagtgatg	ccacgtagaa	aaaggtaagt	gaaaacatac	aacgtggctt	240
15	taaaaga	atgg	cttggctgct	aatcaactca	actcaactca	tatcctatcc	attcaaattc	.300
15	aattca	attc	tattgaatgc	aaagcaaagc	aaagcaaagg	ttgtttgttg	ttgttggatc	360
	С							361
20	<210>	49						
	<211>	28	•			. :		
25	<212>	DNA						
	<213>	kue	nstliche Se	quenz .				
30								
	<220>							
	<221>	Pri	mer					
35	<222>	(1)	(28)				•	
	<223>							
40								
	<400> gagete	49 actc	actgatttcc	: attgcttg			•	28
45	<210>	50						
	<211>	37						
50	<212>	DNA						
50	<213>	kue	enstliche Se	equenz				

34

<220>

<221> Primer

5 <222> (1)..(37)

<223>

10

<400> 50

cgccgttaag tcgatgtccg ttgatttaaa cagtgtc

15 <210> 51

<211> 34

<212> DNA

20

<213> kuenstliche Sequenz

25 <220>

<221> Primer

<222> (1)..(34)

30

<223>

35 <400> 51

atcaacggac atcgacttaa cggcgtttgt aaac

<210> 52

40

<211> 25

<212> DNA

45 <213> kuenstliche Sequenz

<220>

50

<221> Primer

<222> (1)..(25)

5	<400> taagct	52 tttt gttgaagaga tttgg	25
10	<210>	53	
	<211>	23	
	<212>	DNA	
15	•	kuenstliche Sequenz	
20	<220>		
	<221>	Primer	
	<222>	(1)(23)	
25	<223>		
30	<400> gaaaat	53 tactt catcagcatt acc	23
	<210>	54	
35	<211>	28	
	<212>	DNA	
40	<213 _. >	kuenstliche Sequenz	
	<220>		
45	<221>		
	<222>	- (1)(28)	
50	<223>	• •	

<400> 54 gtcgactacg taagtttctg cttctacc

<211> 29

```
<210> 55
5 <211> 26
    <212> DNA
   <213> kuenstliche Sequenz
10
    <220>
   <221> Primer
15
    <222> (1)..(26)
    <223>
20
    <400> 55
                                                                    26
   . ggatccggtg atacctgcac atcaac
25
    <210> 56 -
     <211> 28
30
     <212> DNA
     <213> kuenstliche Sequenz
35
     <220> ·
     <221> Primer
 40
     <222> (1)..(28)
     <223>
45
      <400> 56
                                                                     28
      aagcttgcac gaggcaaagc aaaggttg
 50
      <210> 57
```

<212> DNA

<213> kuenstliche Sequenz

```
74
     <212> DNA
     <213> kuenstliche Sequenz
 5
     <220>
     <221> Primer
10
     <222> (1)..(29)
     <223>
15
     <400> 57
     gtcgacaacc aaatccagta tacagttac
                                                                          29
20
     <210> 58
     <211> 30
25
    <212> DNA
     <213> kuenstliche Sequenz
30
     <220>
     <221> Primer
35
     <222> (1)..(30)
     <223>
40
     <400> 58
     aggatecaac caaatecagt atacagttac
                                                                          30
45
     <210> 59
     <211> 28
```

25

<220>

<221> Primer

5 <222> (1)..(28)

<223>

10 <400> 59

gaattcgcac gaggcaaagc aaaggttg

15 <210> 60

<211> 25

<212> DNA

20 <213> kuenstliche Sequenz

25 <220>

<221> Primer

<222> (1)..(25) 30

<223>

35 <400> 60

aagctttgga ttagcactga ttgtc

<210> 61

40

50

<211> 29

<212> DNA

45 <213> kuenstliche Sequenz

<220>

<221> Primer

<222> (1)..(29)

5	<400> 61 gtcgacagaa aatacttcat cagcattac	29
40	<210> 62	
10	<211> 29	
	<212> DNA	
15	<213> kuenstliche Sequenz	
20	<220>	
20	<221> Primer	
	<222> (1)(29)	
25	<223>	
30	<400> 62 ggatccagaa aatacttcat cagcattac	29
	<210> 63	
35	<211> 27	
	<212> DNA	
40	<213> kuenstliche Sequenz	
	<220>	
45	<221> Primer	
	<222> (1)(27)	
50	<223>	
	<400> 63 gaattetett tggattagea etgattg	27

```
<210> 64
5
    <211> 23
    <212> DNA
    <213> kuenstliche Sequenz
10
    <220>
15 <221> Primer
    <222> (1)..(23)
    ·<223>
20
     <400> 64
                                                                       23
     cgccttgtat ctgtttggat tgg
25
     <210> 65
     <211> 24
30
     <212> DNA
     <213> kuenstliche Sequenz
35
     <220>
     <221> Primer
40
     <222> (1)..(24)
     <223>
 45
      <400> 65
                                                                        24
      ctaacaatca atgagtatga gagc
 50
      <210> 66
      <211> 26
```

```
<212> DNA
    <213> kuenstliche Sequenz
5
    <220>
    <221> Primer
10
    <222> (1) .. (26)
    <223>
15
     <400> 66
     agagcaaggc cagcaggacc acaacc
20
     <210> 67
     <211> 26
25 <212> DNA
     <213> kuenstliche Sequenz
 30
 . <220>
 <221> Primer
 35 <222> (1)..(26)
      <223>
 40
      <400> 67
      ccttgggagc ttttgggata ggctag
  45
      <210> 68
       <211> 26
       <212> DNA
  50
       <213> kuenstliche Sequenz
```

15

35 <400> 69 gtcgagtatg gagtt

<210> 70
40
<211> 28
<212> DNA
45 <213> kuenstliche Sequenz

	5	<400> aagctta	70 accg atagtaaaat cgttagtt	28
	10	<210> <211>		
		<211>	DNA	
	15		kuenstliche Sequenz	,
)	20	<220>		
			Primer	
			(1)(31)	
	25	<223>		
	30	<400> ctcgag	71 getta eegatagtaa aategttagt t	31
		<210>	72	
	35	<211>	28 .	
		<212>	DNA	
)	40	<213>	kuenstliche Sequenz	
	45	<400> gtcga	72 caaca acaacaaaca acctttgc	28
		<210>	73	
	ΕO	<211>	28	
	50	<212>	DNA	
		<213>	kuenstliche Sequenz	

```
<220>
  <221> Primer
    <222> (1)..(28)
    <223>
10
    <400> 73
                                                                        28
    ggatccaaca acaacaaaca acctttgc
15
     <210> 74
     <211> 28
20
     <212> DNA
     <213> kuenstliche Sequenz
25
     <220>
  · <221> Primer
30
     <222> (1)..(28)
     <223>
35
     <400> 74
                                                                        28
     gtcgactttt tgttgaagag atttggtg
 40
     <210> 75
     <211> 28
 45
     <212> DNA
      <213> kuenstliche Sequenz
 50
      <220>
      <221> Primer
```

22

```
<222> (1)..(28)
    <223>
5
    <400> 75
    ctcgagactc actgatttcc attgcttg
10
     <210> 76
     <211> 22
     <212> DNA
15
     <213> kuenstliche Sequenz
20
      <220>
      <221> Primer
     <222> (1)..(22)
 25
      <223>
 30
      <400> 76
      gagetetaca aattagggtt ac
  35
       <210> 77
       <211> 23
       <212> DNA
  40
       <213> kuenstliche Sequenz
  45
        <220>
        <221> Primer
```

<222> (1)..(23)

<223>

```
<400> 77
                                                                         23
    aagcttatta tttccaaatt ccg
5
    <210> 78
    <211> 50
    <212> DNA
10
     <213> kuenstliche Sequenz
15 <220>
     <221> Primer .
     <222>
           (1)..(50)
20
     <223>
25
     <400> 78
     aagctttgca attcatacag aagtgagaaa aatgcagcta gcagcgacag
                                                                          50
     <210> 79
30
     <211> 1062
     <212> DNA
35
     <213> Haematococcus pluvialis
     <220>
40
     <221> CDS
     <222> (32)..(1021)
45 - <223>
50
     aagctttgca attcatacag aagtgagaaa a atg cag cta gca gcg aca gta
                                                                          52
                                       Met Gln Leu Ala Ala Thr Val
     atg ttg gag cag ctt acc gga agc gct gag gca ctc aag gag aag gag
                                                                         100
```

										04							
	Met	Leu	Glu 10	Gln	Leu	Thr	Gly	Ser 15	Ala	Glu	Ala	Leu	Lys 20	Glu	Lys	Glu	
5	_		gtt Val	_		_		_		_	_					•	148
10		_	ctt Leu	_								_			_	_	196
15			tac Tyr												_		244
•		_	gtc Val											_			292
20		_	aag Lys 90		_	_		_	_		_			_			340
25		_	gcc Ala		_	_		-	_			_	_	_	_		388
30		Val	gta Val				_				_	Tyr					436
35			_		_	Ala	-				Ile	_		_		agg Arg	484
					Phe	Leu	Gly	Arg	Val		Ile				Ala	tgg Trp	532
40		_		Asn	_				Lys					His		cac His	580
45			Glu					Pro	_				Gly			ggc	628
50		val					Ser					туг			-	tgg Trp 215	676
	_		_			a Ala			_		. Val				_	ggt Gly	724

5	gcg cca a Ala Pro M		_				-	_					772
J	tcc gcc t Ser Ala P		-		e Gly	_		_			_		820
10	gag cct g Glu Pro G 265		_					-	_				868
15	aag tcg c Lys Ser A 280	_				_		_		_		_	916
20	tac cac t Tyr His F	-	-		_		_				_		964
. 25	tgg tgg g Trp Trp G			-	-	-			_		_	_	1012
	cct gcc t Pro Ala	tag ctgg	gacacac	tgcagt	ggc c	ctgc	tgcca	a gct	- අපු අප	catg	С		1062
30	<210> 80	o											
	<211> 32	29											
35	<212> PF	RT											
	<213> На	aematoc	occus pl	uviali	5								
40	<400> 80	0							•				
45	Met Gln I 1	Leu Ala	Ala Thr	Val M	et Lev	Glu 10	Gln	Leu	Thr	Gly	Ser 15	Ala	
	Glu Ala 1	Leu Lys 20	Glu Lys	Glu L	ys Glu 25	ı Val	Ala	Gly	Ser	Ser 30	Asp	Val	
50	Leu Arg :	Thr Tro	Ala Thr	· Gln T	ur Sar	· T.en	Pro	Ser	Glu	Glu	Ser	Asn	

	Ala	Ala 50	Arg	Pro	Gly	Leu	Lys 55	Asn	Ala	Tyr	Lys	Pro 60	Pro	Pro	Ser	Asp
5	Thr 65	Lys ·	Gly	Ile	Thr	Met 70	Ala	Leu	Ala	Val	Ile 75	Gly	Ser	Trp	Ala	Ala 80
10	Val	Phe	Leu	His	Ala 85	Ile	Phe	Gln	Ile	Lys 90	Leu	Pro	Thr	Ser	Leu 95	Asp
15	Gln	Leu	His	Trp 100	Leu	Pro	Va1	Ser	Asp 105	Ala	Thr	Ala	Gln	Leu 110	Val	Ser
•	Gly	Ser	Ser 115	Ser	Leu	Leu	His	Ile 120	Val	Val	Val	Phe	Phe 125	Val	Leu	Glu
20	Phe	Leu 130	Tyr	Thr	Gly	Leu	Phe 135	Ile	Thr	Thr	His	Asp 140	Ala	Met	His	Gly
25	Thr 145	Ile	Ala	Met	Arg	Asn 150	Arg	Gln	Leu	Asn	Asp 155	Phe	Leu	Gly	Arg	Val 160
30	Cys	Ile	Ser	Leu	туr 165	Ala	Trp	Phe	Asp	Tyr 170	Asn	Met	Leu	His	Arg 175	Lys
35	His	Trp	Glu	ніs 180	His	Asn	His	Thr	Gly 185	Glu	Val	Gly	Lys	Asp 190	Pro	Asp
	Phe	His	Arg 195	Gly	Asn	Pro	Gly	11e 200		Pro	Trp	Phe	Ala 205		Phe	Met
40	Ser	Ser 210	-	Met	Ser	Met	Trp 215		Phe	Ala	Arg	Leu 220		Trp	Trp	Thr
45	Val 225		Met	Gln	Leu	Leu 230		' Ala	. Pro	Met	Ala 235		Leu	Leu	. Val	Phe 240
50	Met	Ala	Ala	Ala	Pro 245		. Lev	Ser	· Ala	Phe 250		Leu	Phe	: Tyr	Phe 255	Gly
	Thr	Туг	Met	Pro 260		Гуз	Pro	Glu	Pro 265		Ala	. Ala	. Ser	Gly 270		Ser

5	Pro	Ala	Val 275	Met	Asn	Trp	Trp	Lys 280	Ser	Arg	Thr	Ser	Gln 285	Ala	Ser	Asp	
	Leu	Val 290	Ser	Phe	Leu	Thr	Cys 295	туr	His	Phe	Asp	Leu 300	His	Trp	Glu	His	
10	His	Arg	Trp	Pro	Phe	Ala 310	Pro	Trp	Trp	Glu	Leu 315	Pro	Asn	Cys	Arg	Arg 320	
15	Leu	Ser	Gly	Arg	Gly 325	Leu	Val	Pro	Ala	•							
20	<21	0>	81			,											•
	<21:		789 DNA		•					•							
25	<21	3>	Nost	1 9 20	unct	ifor	me										
30	<22		ana														
	<22 <22		CDS	. (78	9)												
35	<22	3> .															
40		aat														caa Gln	48
45																gta Val	96
50																aat Asn	144
																caa Gln	192

5											_			-	atg Met			240
	_		_		_										ggt Gly 95			288
10		_	_				_						_	_	tta Leu	_		336
15			_				_			-	_	_	-	_	cca Pro	-		384
20			_		_	_									cat His			432
25	-	•	-			-			_			_				cta Leu 160	·	480
				_			_	_			His				ctc Leu 175	atc Ile		528
30		_		_						Ser				_	Phe	tat Tyr		576
35				Phe	_			_	Glu		_			Туг	-	tat Tyr		624
40			Cys	_				Lys	_				Leu			atc Ile		672
45		Cys					Тут			_		His				cat His 240		720
	_					Leu					Lys	_	_	_		aac Asn		768
50			_	acc Thr 260	Asn			L										789

										89						
	<210	> 8	2													
	<211	> 2	62													
5	<212	> F	PRT													
	<213	> N	losto	c pu	ncti	form	e									
10	<400	> 8	32													
15	Leu 1	Asn	Phe	Cys	Asp 5	Lys	Pro	Val	Ser	Туг 10	Tyr	Val	Ala	Ile	Glu 15	Gln
	Leu	Ser	Ala	Lys 20	Glu	Asp	Thr	Val	Trp 25	Gly	Leu	Val	Ile	Val 30	Ile	Val
20	Ile	Ile	Ser 35	Leu	Trp	Val	Ala	Ser 40	Leu	Ala	Phe	Leu	Leu 45	Ala	Ile	Asn
25	Tyr	Ala 50	Lys	Val	Pro	Ile	Trp 55	Leu	Ile	Pro	Ile	Ala 60	Ile	Val	Trp	Gln
30	Met 65	Phe	Leu	Tyr	Thr	Gly 70	Leu	Phe	Ile	Thr	Ala 75	His	Asp	Ala	Met	His 80
35	Gly	Ser	Val	Tyr	Arg 85	Lys	Asn	Pro	Гуs	Ile 90	Asn	Asn	Phe	Ile	Gly 95	Ser
	Leu	Ala	Val	Ala 100		Tyr	Ala	Val	Phe 105		Туr	Gln	Gln	110		Lys
40	Asn	His	Cys 115		His	His	Arg	His 120	Pro	Ala	Ser	Glu	Val 125		Pro	Asp
45	Phe	His	_	Gly	Lys	Arg	Thr 135		Ala	lle	Phe	Trp 140		· Leu	His	Phe
50	Met		e Glu	Tyr	Ser	Ser 150		Gln	Gln	Leu	. Ile 155		Leu	Thr	Ile	Leu 160

Phe Asn Leu Ala Lys Tyr Val Leu His Ile His Gln Ile Asn Leu Ile

165

5	Leu Phe	Trp	Ser 180	Ile	Pro	Pro	Ile	Leu 185	Ser	Ser	Ile	Gln	Leu 190	Phe	Tyr		
	Phe Gly	Thr 195	Phe	Leu	Pro	His	Arg 200	Glu	Pro	Lys	Lys	Gly 205	Tyr	Val	Tyr		
10	Pro His	_	Ser	Gln	Thr	Ile 215	Lys	Leu	Pro	Thr	Phe 220	Leu	Ser	Phe	Ile		
15	Ala Cys	Tyr	His	Phe		Tyr	His	Glu	Glu	His 235	His	Glu	туг	Pro	His 240		
20	Val Pro	Trp	Trp	Gln 245	Leu	Pro	Ser	Val	Tyr 250	Lys	Gln	Arg	Val	Phe 255	Asn	•	
25	Asn Ser	val	Thr 260	Asn	Ser												
	<210>	83															
	<211>	762															
30	<212>	DNA															
	<213>	Nost	g po	unct	ifor	me											
35	•																
	<220>																
.	<221>	CDS															
40	<222>	(1).	. (76	2)													
	<223>																
45																	
50	<400> gtg at Val Il 1	c cag															48
30	gta ct Val Le			aaa					ggg					att		,	96

		_	_	-				_	_	-		tta Leu						144
5																		
			_					_		-		gtt Val 60	_	_	_	_		192
10												cat His		_				240
15		_	_						_			cat His			-			288
20	_											caa Gln			_			336
25					_	_			Pro	-	_	tca Ser		_	_	-		384
,			Asn					Ser				tgg Trp 140					-	432
30		Lys										Ala				att Ile 160		480
35				_		Tyr					Pro					act		528
40					Leu					Ser					Phe	tat Tyr		576
45				Ph∈					Glu					Tyr		cag Gln		624
			Cys					e Sei					Tr			atc lle		672
50	_	Cys					туз					s His				cat His 240		720
	att	tct	tgg	g tgg	g cas	, tta	a cca	a gaa	a att	tac	c aaa	a gca	a aaa	a tag	7			762

Ile Ser Trp Trp Gln Leu Pro Glu Ile Tyr Lys Ala Lys 245 250

5	<210	> 8	4													
	<211	> 2	53													
10	<212	> P	rr													
10	<213	> N	iosto	c pu	ncti	form	ie						•			
15	<400	> 8	34	•						•						
	Val	Ile	Gln	Leu	Glu 5	Gln	Pro	Leu	Ser	His 10	Gln	Ala	Lys	Leu	Thr 15	Pro
20	Val ·	Leu	Arg	Ser 20	ГЛЗ	Ser	Gln	Phe	Lys 25	Gly	Leu	Phe	Ile	Ala 30	Ile	Val
25	Ile	Va1	Ser 35	Ala	Trp	Val	Ile	Ser 40	Leu	Ser	Leu	Leu	Leu 45	Ser	Leu	Asp
30	Ile	Ser 50	Lys	Leu	Lys	Phe	Trp 55	Met	Leu	Leu	Pro	Val 60	Ile	Leu	Trp	Gln
												_				
35	Thr 65	Phe	Leu	Tyr	Thr	Gly 70	Leu	Phe	Ile	Thr	Ser 75	His	Asp	Ala	Met	His 80
	0111	ນາລ ໂ		Pho	Pro	Gln) en	ωρ.~	Tare	Tle	λen	Hic	T.011	Tle	Glw	Thr
	GIX	vai	Vai	FILE	85	GIII	ASII	1111	пуз	90	NO.II	117.5	пец	116	95	1111
.40	Leu	Thr	Leu	Ser 100	Leu	Tyr	Gly	Leu	Leu 105	Pro	Tyr	Gln	Lys	Leu 110	Leu	Lys
45	Lvs	His	Trp	Leu	His	His	His	Asn	Pro	Ala	Ser	Ser	Ile	Asp	Pro	Asp
	_ _ _		115					120					125			-
50	Phe	His 130		Gly	Lys	His	Gln 135		Phe	Phe	Ala	Trp 140		Phe	His	Phe
	Met	Lys	Gly	Tyr	Trp	Ser	Trp	Gly	Gln	Ile	Ile	Ala	Leu	Thr	Ile	Ile

5	Tyr Asn	. Phe	Ala	Lys 165	Tyr	Ile	Leu	His	Ile 170	Pro	Ser	Asp	Asn	Leu 175	Thr	
	Tyr Phe	Trp	Val 180	Leu	Pro	Ser	Leu	Leu 185	Ser	Ser	Leu	Gln	Leu 190	Phe	Tyr	
10	Phe Gly	Thr 195	Phe	Leù	Pro	His	Ser 200	Glu	Pro	Ile	Gly	Gly 205	Tyr	Val	Gln	
15	Pro His		Ala	Gln	Thr	Ile 215	Ser	Arg	Pro	Ile	Trp 220	Trp	Ser	Phe	Ile	
20	Thr Cys 225	Tyr	His	Phe	Gly 230	Tyr	His	Glu	Glu	His 235	His	Glu	Tyr	Pro	His 240	
25	ile Sen	Trp	Trp	Gln 245	Leu	Pro	Glu	Ile	тут 250	Lys	Ala	Lys			•	
	<210>	85														
	<211>	804														
30	<212>	DNA														
	<213>	Syne	choc	occu	s WH	8102					·					
35				•								•				
	<220>		•												•	
40	<221> CDS															
	<222> (1)(804)															
	<223>															
45																
50	<400> atg aa Met Ly 1	a acg														48
•	cag cc Gln Pr	-														96

5							_		_			tca Ser	_				144
J												cag Gln 60					192
10		_										ctg Leu					240
15						-		_		-	_	ctg Leu _.		_			288
20												ttg Leu	_			-	336
25	Gly	Leu	Ser 115	Tyr	Glu	Arg	Cys	Ser 120	Arg	Asn	His	aga Arg	Arg 125	His	His	Leu	384
	-		-			_			_			cgt Arg 140	_				432
30	Asn 145	Ile	Leu	Asp	Trp	Tyr 150	Val	His	Phe	Met	Gly 155	aac Asn	Tyr	Leu	Gly	Met 160	480
35	Arg	Gln	Leu	Leu	Asn 165	Leu	Ser	Суз	Leu	Trp 170	Leu		Leu	Ile	Ile 175	Leu	528
40	Asn	Gly	Ser	Asp 180	Leu	Pro	Ala	Gln	185	Met	His	ctg Leu	Leu	Leu 190	Phe	Ser	576
45	Val	Leu	Pro 195	Leu	Ile	Ile	Ser	Ser 200	Cys	Gln	Leu	. Phe	Leu 205	Val	Gly	acc	624
	Trp	Leu 210	Pro	His	Arg	Arg	Gly 215	Ala	Thr	Thr	Arg	220	Gly	Val	Thr	acg Thr	672
50	_	Ser					Pro					Ala		_		aac Asn 240	720
•	ttt	ggc	tat	cat	cgt	gaa	cat	cat	gaa	tcg	cct	tcc	aca	ccc	tgg	ttt	768

										33							
	Phe	Gly	Tyr	His	Arg 245	Glu	His	His	Glu	Ser 250	Pro	Ser	Thr	Pro	Trp 255	Phe	
5									tca Ser 265			tga					804
10	<210)> ;	86														
	<211	.> :	267				:										
	<212	!> :	PRT	•													
15	<213	3>	Syne	choco	occus	S WH	3102										
•	<400)>	86						٠.								
20	Met 1	Lys	Thr	Thr	Arg 5	Ser	Ile	Ser	Trp	Pro 10	Ser	Thr	Суз	Trp	His 15	His	
25	Gln	Pro	Ser	Cys 20	Ser	Ser	Trp	Val	Ala 25	Asn	Glu	Phe	Ser	Pro 30	Gln	Ala	
30	Leu	Lys	Gly 35	Leu	Ala	Leu	Ala	Gly 40	Leu	Ile	Gly	Ser	Ala 45	Trp	Leu	Leu	
35	Ser	Leu 50	Gly	Leu	Ser	Tyr	Thr 55	Leu	. Pro	Leu	. Asp	Gln 60	Thr	Pro	Gly	Leu	
	Leu 65	Ile	: Gly	Ser	Leu	11e 70	Leu	Leu	Arg	Ala	Phe	Leu	His	Thr	Gly	Leu 80	
40	Phe	Ile	. Val	Ala	His 85	Asp	Ser	Met	: His	Ala 90	. Ser	Leu	. Val	Pro	Gly 95	His	
45	Pro	Gly	, Leu	Asn 100		Trp	Ile	: Gly	7 Lys 105		. Tyr	Leu	Leu	Val		Ala	
50	Gly	Leu	ser 115		Glu	a Arg	Cys	120		Asr	. His	a Arg	Arg 125		His	Leu	
	Ala	Pro 130		Thr	Ph∈	Glr.	Asp 135) Asp	туг	Gln	Arg 140		Thr	Asn	. Asn	

5	Asn 145	Ile	Leu	Asp	Trp	Tyr 150	Val	His	Phe	Met	Gly 155	Asn	Tyr	Leu	Gly	Met 160
	Arg	Gln	Leu	Leu	Asn 165	Leu	Ser	Cys	Leu	ттр 170	Leu	Ala	Leu	Ile	Ile 175	Leu
10	Asn	Gly	Ser	Asp 180	Leu	Pro	Ala	Gln	Ile 185	Met	His	Leu	Leu	Leu 190	Phe	Ser
15	Val	Leu	Pro 195	Leu	Ile	Ile	Ser	Ser 200	Cys	Gln	Leu	Phe	Leu 205	Val	Gly	Thr
20	Trp	Leu 210	Pro	His	Arg	Arg	Gly 215	Ala	Thr	Thr	Arg	Pro 220	Gly	Val	Thr	Thr
25	Arg 225	Ser	Leu	Ala	Leu	His 230	Pro	Ala	Leu	Ser	Phe 235	Ala	Ala	Cys	Tyr	Asn 240
	Phe	Gly	Tyr	His	Arg 245	Glu	His	His	Glu	Ser 250		Ser	Thr	Pro	Trp 255	
30	Gln	Leu	Pro	Gln 260		Arg	Asn	Glu	Ser 265		Thr					
35	<21	0>	87													
	<21	1>	33											•		,
40	<21	2>	DNA													
	<21	3>	Küns	tlic	he S	eque	nz									
45	<22	0>														
	<22	1>	prim	er_b	ind											
50	<22	2>	(1).	. (33)											
	<22	3>														

	<400> gcatgc	87 tcta gaccttataa agatattttg tga	33
5	<210>	88	
	<211>	33	
10	<212>	DNA	
IU	<213>	Künstliche Sequenz	
15 .	<220>		
	<221>	primer_bind	
20	<222>	(1)(33)	
	<223>		
25	<400> gcatgo	88 atct agaaatggtt cagtgtcaac cat	33
	<210>	89	
30	<211>	805	
	<212>	DNA	
35	<213>	Nostoc sp. Strain PCC7120	
		•	
40	<220>		
	<221>	variation	
•	<222>	(1)(805)	
45	<223>	•	
50	<400> gcatgo	89 catct agaaatggtt cagtgtcaac catcatctct gcattcagaa aaactggtgt	60
	tattg	tcatc gacaatcaga gatgataaaa atattaataa gggtatattt attgcctgct	120
			100

	ttcataagag cttattaggt atagccatgc tttggcagac cttcttatat acaggtttat	240
5	ttattactgc tcatgatgcc atgcacggcg tagtttatcc caaaaatccc agaataaata	300
Ū	attttatagg taageteact etaatettgt atggaetact ceettataaa gatttattga	360
	aaaaacattg gttacaccac ggacatcctg gtactgattt agaccctgat tattacaatg	420
10	gtcatcccca aaacttcttt ctttggtatc tacattttat gaagtcttat tggcgatgga	480
	cgcaaatttt cggattagtg atgatttttc atggacttaa aaatctggtg catataccag	540
15	aaaataattt aattatattt tggatgatac cttctatttt aagttcagta caactatttt	600
, .	attttggtac atttttgcct cataaaaagc tagaaggtgg ttatactaac ccccattgtg	660
	cgcgcagtat cccattacct cttttttggt cttttgttac ttgttatcac ttcggctacc	720
20 -	acaaggaaca tcacgaatac cctcaacttc cttggtggaa attacctgaa gctcacaaaa	780
	tatctttata aggtctagag catgc	805
25	<210> 90	
	<211> 35	
30	<212> DNA	
00	<213> Künstliche Sequenz	
35	<220>	
	<221> primer_bind	
40	<222> (1)(35)	
	<223>	
45	<400> 90 gagetettea ttatttegat tttgattteg tgace	35
50	<210> 91	
	<211> 44	
	<212\ DNA	

<213> Künstliche Sequenz

5	<220>		
	<221>	primer_bind	
10	<222>	(1)(44)	
10	<223>		

15 <400> 91 44 aagcttgagc tcggttgatc agaagaagaa gaagaagatg aact

<210> 92 20 <211> 653 <212> DNA <213> Arabidopsis thaliana 25

<220> 30 <221> promoter <222> (1)..(653) 35 <223>

<400> 92 gagetettea ttatttegat tttgattteg tgaccagega aegeagaata eettgttgtg 60 40 taatacttta cccgtgtaaa tcaaaaacaa aaaggetttt gagetttttg tagttgaatt 120 tetetggetg atetttetg tacagattea tatatetgea gagacgatat cattgattat 180 45 ttgagcttct tttgaactat ttcgtgtaat ttgggatgag agctctatgt atgtgtgtaa 240 actttgaaga caacaagaaa ggtaacaagt gagggaggga tgactccatg tcaaaataga 300 tgtcataaga ggcccatcaa taagtgcttg agcccattag ctagcccagt aactaccaga 360 50 ttgtgagatg gatgtgtgaa cagtttttt tttgatgtag gactgaaatg tgaacaacag 420 gcgcatgaaa ggctaaatta ggacaatgat aagcagaaat aacttatcct ctctaacact 480

	tggcctc	aca	ttgcccttca	cacaatccac	acacatccaa	tcacaacctc	atcatatatc	540
_	teceget	aat	cttttttct	ttgatctttt	tttttttgct	tattatttt	ttgactttga	600
5	tctccca	atca	gttcatcttc	ttcttcttct	tctgatcaac	cgagctcaag	ctt	653
10	<210>							
	<211>							
	<212>	DNA						
15	<213>	Kün	stliche Seq	uenz				
					•			
20	<220>							
20	<221>	pri	mer_bind					
	<222>	(1)	(28)		•			
25	<223>							
00	<400>	93						. 28
30	gagete	cacto	e actgattte	c accyclig				
	<210>	94						
35	<211>	30			•			
	<212>	DN	Α .					
40	<213>	Kü	nstliche Se	quenz				
40							•	
	<220>			•				
45	<221>	pr	imer_bind					
	<222>	. (1	.)(30)					
	<223>	•						
50								
	<400>	- 94	1					20

aagcttgagc tctttgttga agagatttgg

```
<210> 95
5
    <211> 37
    <212> DNA
    <213> Künstliche Sequenz
10
    <220>
15 <221> primer_bind
     <222> (1)..(37)
     <223>
20
     <400> 95
                                                                         37
    · cgccgttaag tcgatgtccg ttgatttaaa cagtgtc
25
     <210> 96
     <211> 34
30
     <212> DNA
     <213> Künstliche Sequenz
 35
      <220>
      <221> primer_bind
 40
      <222> (1)..(34)
      <223>
 45
      <400> 96
                                                                          34
      atcaacggac atcgacttaa cggcgtttgt aaac
 50
      <210> 97
      <211> 831
```

<212> DNA <213> Haematococcus pluvialis 5 <220> <221> CDS 10 (1)..(831)<222> <223> 15 <400> 97 atg cca tcc gag tcg tca gac gca gct cgt cct gtg ttg aag cac gcc 48 Met Pro Ser Glu Ser Ser Asp Ala Ala Arg Pro Val Leu Lys His Ala 10 20 5 tat aaa cct cca gca tct gac gcc aag ggc atc act atg gcg ctg acc 96 Tyr Lys Pro Pro Ala Ser Asp Ala Lys Gly Ile Thr Met Ala Leu Thr 25 atc att ggc acc tgg acc gca gtg ttt tta cac gca ata ttc caa atc 144 Ile Ile Gly Thr Trp Thr Ala Val Phe Leu His Ala Ile Phe Gln Ile 40 35 agg cta ccg aca tcc atg gac cag ctt cac tgg ttg cct gtg tcc gaa 192 30 Arg Leu Pro Thr Ser Met Asp Gln Leu His Trp Leu Pro Val Ser Glu 55 50 gcc aca gcc cag ctg ttg ggc gga agc agc agc cta ttg cac atc gcc 240 Ala Thr Ala Gln Leu Leu Gly Gly Ser Ser Ser Leu Leu His Ile Ala 35 75 65 gca gtc ttc att gta ctt gag ttt ctg tac act ggt cta ttc atc acc 288 Ala Val Phe Ile Val Leu Glu Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr 85 40 acg cat gat gca atg cat ggc acc ata gct ttg agg aac agg cag ctc 336 Thr His Asp Ala Met His Gly Thr Ile Ala Leu Arg Asn Arg Gln Leu 105 100 45 aat gat ctc ctt ggc aac atc tgc ata tca ctg tac gcc tgg ttt gac 384 Asn Asp Leu Leu Gly Asn Ile Cys Ile Ser Leu Tyr Ala Trp Phe Asp 120 115 tac agc atg cac tgg gag cac cac aac cat act ggc gaa gtg ggg aaa 432 50 Tyr Ser Met His Trp Glu His His Asn His Thr Gly Glu Val Gly Lys 135 140 130

gac cct gac ttc cac aaa gga aat cct ggc ctt gtc ccc tgg ttc gcc

										103							
	Asp 145	Pro	Asp	Phe	His	Lys 150	Gly	Asn	Pro	Gly	Leu 155	Val	Pro	Trp	Phe	Ala 160	
5	agc Ser	ttc Phe	atg Met	tcc Ser	agc Ser 165	tac Tyr	atg Met	tcc Ser	ctg Leu	tgg Trp 170	cag Gln	ttt Phe	gcc Ala	cgg Arg	ctg Leu 175	gca Ala	528
10	tgg Trp	tgg Trp	gca Ala	gtg Val 180	gtg Val	atg Met	caa Gln	acg Thr	ttg Leu 185	GJA aaa	gcc Ala	ccc Pro	atg Met	gcg Ala 190	aat Asn	ctc Leu	576
45	cta Leu	gtc Val	ttc Phe 195	atg Met	gct Ala	gca Ala	gcc Ala	cca Pro 200	atc Ile	ttg Leu	tca Ser	gca Ala	ttc Phe 205	cgc Arg	ctc Leu	ttc Phe	624
15	tac Tyr	ttc Phe 210	Gly	act Thr	tac Tyr	ctg Leu	cca Pro 215	cac His	aag Lys	cct Pro	gag Glu	cca Pro 220	Gly	cct Pro	gca Ala	gca	672
20	ggc Gly 225	Ser	cag Gln	gtc Val	atg Met	tct Ser 230	Trp	ttc Phe	agg Arg	gcc	aag Lys 235	Thr	agt Ser	gag Glu	gca Ala	tct Ser 240	720
25	. gat Asp	gtg Val	r atg . Met	ago Ser	tto Phe	. Lev	aca Thr	tgc Cys	tac Tyr	His 250	Phe	gac Asr	ctg Lev	ttt Phe	gcc Ala 255	ccc Pro	768
30	tgg Tr	g tgg o Trg	g cag o Glr	cto Lev 260	ı Pro	cac His	tgo Cys	c cgo	c cgc g Arg 265	Lev	tct . Sei	ggg Gly	g cgt y Arg	gg Gly 270	y Le	g gtg ı Val	816
35			tto a Lev 275	ı Ala		a											831
	- 2:	10>	98														
40		11>	276														
	<2	12>	PRT					,									
	<2	13>	Hae	mato	cocc	us p	luvi	alis									
45																•	
	<4	00>	98									•					
50	Ме 1	t Pr	o Se	r Gl	.u Se 5	r Se	er As	A q	a Al	a Ar .10		o Va	al Le	eu Ly	ys Hi 19	s Ala	
	ту	r Ly	s Pr	o Pr 20		.a S€	er As	sp A	la Ly 25		ly I	le Tì	nr Me	et A:	La Le)	eu Thr	•

5	Ile	Ile	Gly 35	Thr	Trp	Thr	Ala	Val 40	Phe	Leu	His	s Ala	11 45	e P	he (3ln	Ile
	Arg	Leu 50	Pro	Thr	Ser	Met	Asp 55	Gln	Leu	His	Tr	o Lev 60	Pr	o V	al	Ser	Glu
10	Ala 65	Thr	Ala	Gln	Leu	Leu 70	Gly	Gly	Ser	Sei	s Se 75	r Lei	ı Le	eu F	His	Ile	Ala 80
15	Ala	Val	Phe	Tle	Val 85	Leu	Glu	Phe	e Lev	и Ту: 90	r Th	r Gl	Y L	eu 1	Phe	Ile 95	Thr
20	Thr	His	. Asp	Ala 100		His	Gly	, Thi	109		a Le	eu Ar	g A	sn .	Arg 110	Gln	Leu
25	Asn	Asp	115		. Gly	y Asr	ıll	е Су: 12		e Se	r Le	eu Ty	r A 1	la 25	Trp	Phe	Asp
	Тух	: Se:		. His	Tr	o Glu	1 Ні 13		s As	n Hi	is T	hr Gl	.y G	lu	Val	Gly	Lys
30	Ası 14		o Asj	p Phe	e Hi	s Ly: 15		y As	n Pr	o G		eu Vi 55	al I	?ro	Trp	Ph∈	160
35	Se	r Ph	e Me	t Se:	r Se 16		r Me	et S€	er Le	eu T 1	rp G 70	ln P	he i	Ala	Arg	175	ı Ala
40	Tr	p Tr	p Al	a Va 18	_	ıl M∈	t G	ln Tl		eu G 85	ly ?	Ala P	ro :	Met	Ala 190	a Ası)	n Leu
45	Le	u Vā	al Ph 19		t Al	la Al	.a A		ro I 00	le I	.eu	Ser A	la	Phe 205	Arg	g Le	u Phe
	Ту		ne Gl 10	Ly Th	ır Ty	YT Le		ro H 15	is L	ys 1	Pro (Glu I	Pro 220	Gly	Pr	o Al	a Ala
50		ly S	er G	ln V	al M		er T 30	rp F	he A	rg i		Lys ' 235	Thr	Sei	Gl	u Al	a Ser 240

	105	
	Asp Val Met Ser Phe Leu Thr Cys Tyr His Phe Asp Leu Phe Ala Pro 245 250 255	
5	Trp Trp Gln Leu Pro His Cys Arg Arg Leu Ser Gly Arg Gly Leu Val 260 265 270	
10	Pro Ala Leu Ala 275	
	<210> 99	
15	<211> 729	
	<212> DNA	
20	<213> Paracoccus sp. MBIC1143	
	<220>	
25	<221> CDS	
	<222> (1)(729)	
30	<223>	
35	<pre><400> 99 atg agc gca cat gcc ctg ccc aag gca gat ctg acc gcc acc agc ctg Met Ser Ala His Ala Leu Pro Lys Ala Asp Leu Thr Ala Thr Ser Leu 1 15</pre>	48
40	atc gtc tcg ggc ggc atc atc gcc gct tgg ctg gcc ctg cat gtg cat Ile Val Ser Gly Gly Ile Ile Ala Ala Trp Leu Ala Leu His Val His 20 25 30	96
	gcg ctg tgg ttt ctg gac gca gcg gcg cat ccc atc ctg gcg atc gca Ala Leu Trp Phe Leu Asp Ala Ala Ala His Pro Ile Leu Ala Ile Ala 35 40 45	144
4!	aat ttc ctg ggg ctg acc tgg ctg tcg gtc gga ttg ttc atc atc gcg Asn Phe Leu Gly Leu Thr Trp Leu Ser Val Gly Leu Phe Ile Ile Ala 50 50	192
5	O cat gac gcg atg cac ggg tcg gtg gtg ccg ggg cgt ccg cgc gcc aat His Asp Ala Met His Gly Ser Val Val Pro Gly Arg Pro Arg Ala Asn 65 70 75 80	240
	gcg gcg atg ggc cag ctt gtc ctg tgg ctg tat gcc gga ttt tcg tgg	288

										106							
	Ala	Ala	Met	Gly	Gln 85	Leu	Val	Leu	Trp	Leu 90	Туг	Ala	Gly	Phe	Ser 95	Trp	
5	cgc Arg	aag Lys	atg Met	atc Ile 100	gtc Val	aag Lys	cac His	atg Met	gcc Ala 105	cat His	cac His	cgc Arg	cat His	gcc Ala 110	gga Gly	acc Thr	336
10	gac Asp	gac Asp	gac Asp 115	ccc Pro	gat Asp	ttc Phe	gac Asp	cat His 120	ggc	Gly	ccg Pro	gtc Val	cgc Arg 125	tgg Trp	tac Tyr	gcc Ala	384
15	cgc Arg	ttc Phe 130	atc Ile	ggc	acc Thr	tat Tyr	ttc Phe 135	Gly	tgg Trp	cgc Arg	gag Glu	ggg Gly 140	ctg Leu	ctg Leu	ctg Leu	Pro	432
13	gtc Val 145	atc Ile	gtg Val	acg Thr	gtc Val	tat Tyr 150	gcg Ala	ctg Leu	atc Ile	ctt Leu	ggg Gly 155	Asp	cgc Arg	tgg Trp	atg Met	tac Tyr 160	480
20	gtg Val	gtc Val	ttc Phe	tgg Trp	ccg Pro 165	Leu	ccg Pro	tcg Ser	atc Ile	ctg Leu 170	Ala	tcg Ser	atc Ile	cag Gln	ctg Leu 175	Phe	528 .
25	gtg Val	ttc Phe	ggc Gly	acc Thr 180	Trp	ctg Leu	ccg Pro	cac His	cgc Arg 185	Pro	Gly	cac His	gac Asp	gcg Ala 190	Phe	ccg Pro	576
30	gac Asp	cgc Arg	cac His 195	Ası	gcg Ala	cgg Arg	tcg Ser	tcg Ser 200	Arg	g ato	ago Ser	gac Asp	205	Va]	g tcg L Ser	ctg Leu	624
35	ct <u>c</u> Lev	Thi 210	Cys	ttt Pho	cac His	ttt Phe	ggc Gl _y 215	/ Gly	tai	cat r His	cac His	gaa s Glu 220	ı His	cac Hi:	c ct <u>e</u> s Lev	g cac 1 His	672
33	ecç Pro 22	Th:	g gtg r Val	g cc	g tgg o Trj	y tgg 7rj 23	o Arg	c cto g Lev	g cc	o Se	c acer Th	r Ar	c acc	c aag	s Gly	g gac y Asp 240	720
40		gc r Al	a tga a	a													729
45	<2	10>	100														
	<2	11>	242														
50	<2	12>	PRT														
	<2	13>	Par	acoc	cus	sp.	MBIC	1143									

	<400> 100
5	Met Ser Ala His Ala Leu Pro Lys Ala Asp Leu Thr Ala Thr Ser Leu 10 15
	Ile Val Ser Gly Gly Ile Ile Ala Ala Trp Leu Ala Leu His Val His 20 25 30
10	Ala Leu Trp Phe Leu Asp Ala Ala Ala His Pro Ile Leu Ala Ile Ala 35 40 45.
15	Asn Phe Leu Gly Leu Thr Trp Leu Ser Val Gly Leu Phe Ile Ile Ala 50 55 60
20	His Asp Ala Met His Gly Ser Val Val Pro Gly Arg Pro Arg Ala Asn 75 80
25	Ala Ala Met Gly Gln Leu Val Leu Trp Leu Tyr Ala Gly Phe Ser Trp 85 90 95
23	Arg Lys Met Ile Val Lys His Met Ala His His Arg His Ala Gly Thr 100 105 110
30	Asp Asp Pro Asp Phe Asp His Gly Gly Pro Val Arg Trp Tyr Ala 115 120 125
35	Arg Phe Ile Gly Thr Tyr Phe Gly Trp Arg Glu Gly Leu Leu Pro 130 135 140
40	Val Ile Val Thr Val Tyr Ala Leu Ile Leu Gly Asp Arg Trp Met Tyr 150 155 160
4!	Val Val Phe Trp Pro Leu Pro Ser Ile Leu Ala Ser Ile Gln Leu Phe 165 170 175
7,	Val Phe Gly Thr Trp Leu Pro His Arg Pro Gly His Asp Ala Phe Pro 180 185 190
. 5	O Asp Arg His Asn Ala Arg Ser Ser Arg Ile Ser Asp Pro Val Ser Leu 195 200 205

	Leu Thr Cys Phe His Phe Gly Gly Tyr His His Glu His His Leu His 210 215 220														
5	Pro Thr Val Pro Trp Trp Arg Leu Pro Ser Thr Arg Thr Lys Gly Asp 225 230 235 240														
10	Thr Ala														
	<210> 101														
15	<211> 735														
_	<212> DNA														
20	<213> Brevundimonas aurantiaca														
	•														
	<220>														
25	<221> CDS														
	<222> (1)(735)														
30	<223>														
35	<pre><400> 101 atg acc gcc gtc gcc gag cca cgc acc gtc ccg cgc cag acc tgg Met Thr Ala Ala Val Ala Glu Pro Arg Thr Val Pro Arg Gln Thr Trp 1 5 10 15</pre>	48													
	acc ggc ocg acc eeg ges gge g g g c c c c c c	96													
40	Ile Gly Leu Thr Leu Ala Gly Met Ile Val Ala Gly Trp Ala Val Leu 20 25 30														
	cat gtc tac ggc gtc tat ttt cac cga tgg ggg ccg ttg acc ctg gtg His Val Tyr Gly Val Tyr Phe His Arg Trp Gly Pro Leu Thr Leu Val 35 40 45	44													
45	440 geo eeg geg 44- 5-5 5-5 5-5 5-5 5-5 5-5 5-5 5-5 5-5	.92													
	Ile Ala Pro Ala Ile Val Ala Val Gln Thr Trp Leu Ser Val Gly Leu 50 55 60														
50	CCC 4CC 9CC 9CC 3 3 33 33	40													
	Phe Ile Val Ala His Asp Ala Met Tyr Gly Ser Leu Ala Pro Gly Arg 65 70 .75 80														
	ccg cgg ctg aac gcc gca gtc ggc cgg ctg acc ctg ggg ctc tat gcg 2	888													

Pro Arg Leu Asn Ala Ala Val Gly Arg Leu Thr Leu Gly Leu Tyr Ala 85 90 95	
ggc ttc cgc ttc gat cgg ctg aag acg gcg cac cac gcc cac cac gcc 5 Gly Phe Arg Phe Asp Arg Leu Lys Thr Ala His His Ala His Ala His Ala 100 105 110	336
gcg ccc ggc acg gcc gac gac ccg gat ttt cac gcc ccg gcg ccc cgc Ala Pro Gly Thr Ala Asp Asp Pro Asp Phe His Ala Pro Ala Pro Arg	. 384
gcc ttc ctt ccc tgg ttc ctg aac ttc ttt cgc acc tat ttc ggc tgg Ala Phe Leu Pro Trp Phe Leu Asn Phe Phe Arg Thr Tyr Phe Gly Trp 130 135 140	432
15 cgc gag atg gcg gtc ctg acc gcc ctg gtc ctg atc gcc ctc ttc ggc Arg Glu Met Ala Val Leu Thr Ala Leu Val Leu Ile Ala Leu Phe Gly 145 150 160	•
20 ctg ggg gcg cgg ccg gcc aat ctc ctg acc ttc tgg gcc gcg ccg gcc Leu Gly Ala Arg Pro Ala Asn Leu Leu Thr Phe Trp Ala Ala Pro Ala 165 170 175	528 a
ctg ctt tca gcg ctt cag ctc ttc acc ttc ggc acc tgg ctg ccg cac 25 Leu Leu Ser Ala Leu Gln Leu Phe Thr Phe Gly Thr Trp Leu Pro His 180 185 190	576 S
cgc cac acc gac cag ccg ttc gcc gac gcg cac cac gcc cgc agc ag Arg His Thr Asp Gln Pro Phe Ala Asp Ala His His Ala Arg Ser Se 30 195 200 205	c 624 r
ggc tac ggc ccc gtg ctt tcc ctg ctc acc tgt ttc cac ttc ggc cg Gly Tyr Gly Pro Val Leu Ser Leu Leu Thr Cys Phe His Phe Gly Ar 210 215 220	rc 672 rg
cac cac gaa cac cat ctg agc ccc tgg cgg ccc tgg tgg cgt ctg tg His His Glu His His Leu Ser Pro Trp Arg Pro Trp Trp Arg Leu Tr 225 230 235	gg 720 rp 40
40 cgc ggc gag tct tga Arg Gly Glu Ser	735
45 <210> 102	
<211> 244 <212> PRT	
50 <213> Brevundimonas aurantiaca	

	<400> 102
5	Met Thr Ala Ala Val Ala Glu Pro Arg Thr Val Pro Arg Gln Thr Trp 1 10 15
J	Ile Gly Leu Thr Leu Ala Gly Met Ile Val Ala Gly Trp Ala Val Leu 20 25 30
10	His Val Tyr Gly Val Tyr Phe His Arg Trp Gly Pro Leu Thr Leu Val 35 40 45
15	Ile Ala Pro Ala Ile Val Ala Val Gln Thr Trp Leu Ser Val Gly Leu 50 55 60
20	Phe Ile Val Ala His Asp Ala Met Tyr Gly Ser Leu Ala Pro Gly Arg 65 70 75 80
25	Pro Arg Leu Asn Ala Ala Val Gly Arg Leu Thr Leu Gly Leu Tyr Ala 85 90 95
	Gly Phe Arg Phe Asp Arg Leu Lys Thr Ala His His Ala His His Ala 100 105 110
30	Ala Pro Gly Thr Ala Asp Asp Pro Asp Phe His Ala Pro Ala Pro Arg 115 120 125
35	Ala Phe Leu Pro Trp Phe Leu Asn Phe Phe Arg Thr Tyr Phe Gly Trp 130 135 140
40	Arg Glu Met Ala Val Leu Thr Ala Leu Val Leu Ile Ala Leu Phe Gly 145 150 155 160
45	Leu Gly Ala Arg Pro Ala Asn Leu Leu Thr Phe Trp Ala Ala Pro Ala 165 170 175
	Leu Leu Ser Ala Leu Gln Leu Phe Thr Phe Gly Thr Trp Leu Pro His 180 185 190
50	Arg His Thr Asp Gln Pro Phe Ala Asp Ala His His Ala Arg Ser Ser

	111														
	Gly Tyr Gly Pro Val Leu Ser Leu Leu Thr Cys Phe His Phe Gly Arg 210 215 220														
5	His His Glu His His Leu Ser Pro Trp Arg Pro Trp Trp Arg Leu Trp 225 230 235 240														
10	Arg Gly Glu Ser														
	<210> 103														
15	<211> 690														
	<212> DNA														
20	<213> Nodularia spumigena NSOR10														
	<220>														
25	<221> CDS														
	<222> (1)(690)														
30	<223>														
35	<pre><400> 103 atg gcg atc gcc att att agt ata tgg gct atc agc cta ggt ttg tta Met Ala Ile Ala Ile Ile Ser Ile Trp Ala Ile Ser Leu Gly Leu Leu 1 5 10 15</pre>	48													
40	ctt tat att gat ata tcc caa ttc aag ttt tgg atg ttg tta ccg ctc Leu Tyr Ile Asp Ile Ser Gln Phe Lys Phe Trp Met Leu Pro Leu 20 25 30	96													
45	ata ttt tgg caa aca ttt tta tat acg gga tta ttt att aca gct cat Ile Phe Trp Gln Thr Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ala His 35 40 45	144													
	gat gcc atg cat ggg gta gtt ttt ccc aaa aat ccc aaa atc aac cat Asp Ala Met His Gly Val Val Phe Pro Lys Asn Pro Lys Ile Asn His 50 55 60	192													
50	ttc att ggc tca ttg tgc ctg ttt ctt tat ggt ctt tta cct tat caa Phe Ile Gly Ser Leu Cys Leu Phe Leu Tyr Gly Leu Leu Pro Tyr Gln 65 70 75 80	240													
	aaa ctt tta aaa aag cat tgg cta cat cac cat aat cca gcc agt gaa	288													

	Lys	Leu	Leu	Lys	Lys 85	His	Trp	Leu	His	His 90	His	Asn	Pro	Ala	Ser 95	Glu	
5	aca Thr	gat Asp	cca Pro	gat Asp 100	ttt Phe	cac His	aac Asn	GJA āāā	aag Lys 105	cag Gln	aaa Lys	aac Asn	ttt Phe	ttt Phe 110	gct Ala	tgg Trp	336
10	tat Tyr	tta Leu	tat Tyr 115	ttt Phe	atg Met	aag Lys	cgt Arg	tac Tyr 120	tgg Trp	agt Ser	tgg Trp	tta Leu	caa Gln 125	att Ile	atc Ile	aca Thr	384
	tta Lev	atg Met	: Ile	att	tat Tyr	aac Asn	tta Leu 135	cta Leu	aaa Lys	tat Tyr	ata Ile	tgg Trp 140	птэ	ttt Phe	cca Pro	gag Glu	432
15	gat Asp 145) Ası	t ato	g act	tat Tyr	ttt Phe 150	Trp	gta Val	gtt Val	ccc L Pro	tca Ser 155	TIE	tta Lev	agt Sei	tct Ser	tta Leu 160	480
20	ca: G1:	a tta n Le	a tt u Ph	t tai	t ttt r Phe 169	e G17	act Thr	ttt Phe	cta e Le	a cco u Pro 170	o His	agt s Sei	gag Glu	g cc	t gta o Val 17	a gaa l Glu 5	528
25	G1 gg	t ta y Ty	t aa r Ly	a ga rs Gl 18	u Pr	t cat	cgt Arg	tc g Se:	c ca r Gl 18	n Tn	t at r Il	t ag e Se	c cg r Ar	t cc g Pr 19	0 11	t tgg e Trp	576
30	to Tr	g to p Se	er Ph	t at ne Il 95	a ac .e Th	t tg r Cy	t ta s Ty	с са r ні 20	s Pr	t gg ne Gl	t ta y Ty	t ca r Hi	t ta s Ty 20	T G1	a ca u Hi	t cat s His	624
,	g:	lu T	ac co yr P: 10	cc ca ro Hi	at gt is Væ	t co ll Pr	t tg o Tr 21	p Tr	g ca	aa tt ln Le	a co eu Pi	ea ga co Gl 22	Lu II	t ta le Ty	at aa yr Ly	aa atg ys Met	, 672 :
35	s			ca a			ја										690
40	. <	210>	. 10)4						•							
	<	:211>	- 22	29													
45		<212>	> PI	RT													
	•	<213	> N	odula	ria	spum	igen	a NS	SOR1)							
50		<400		04											-1	• •	
		Met	Ala	Ile .		Ile : 5	(le s	ser :	Ile	Trp .	Ala 10	Ile	Ser	ьеи	стЛ ;	Leu Le 15	=u

5	Leu Tyr Ile Asp Ile Ser Gln Phe Lys Phe Trp Met Leu Pro Leu 20 25 30
J	Ile Phe Trp Gln Thr Phe Leu Tyr Thr Gly Leu Phe Ile Thr Ala His 35 40 45
10	Asp Ala Met His Gly Val Val Phe Pro Lys Asn Pro Lys Ile Asn His 50 55 60
15	Phe Ile Gly Ser Leu Cys Leu Phe Leu Tyr Gly Leu Leu Pro Tyr Gln 65 70 75 80
20	Lys Leu Leu Lys Lys His Trp Leu His His His Asn Pro Ala Ser Glu 85 90 95
25 <u>.</u>	Thr Asp Pro Asp Phe His Asn Gly Lys Gln Lys Asn Phe Phe Ala Trp 100 105 110
··	Tyr Leu Tyr Phe Met Lys Arg Tyr Trp Ser Trp Leu Gln Ile Ile Thr 115 120 125
30	Leu Met Ile Ile Tyr Asn Leu Leu Lys Tyr Ile Trp His Phe Pro Glu 130 135 140
35	Asp Asn Met Thr Tyr Phe Trp Val Val Pro Ser Ile Leu Ser Ser Leu 145 150 155 160
40	Gln Leu Phe Tyr Phe Gly Thr Phe Leu Pro His Ser Glu Pro Val Glu 165 170 175
45	Gly Tyr Lys Glu Pro His Arg Ser Gln Thr Ile Ser Arg Pro Ile Trp 180 185 190
40	Trp Ser Phe Ile Thr Cys Tyr His Phe Gly Tyr His Tyr Glu His His 195 200 205
50	Glu Tyr Pro His Val Pro Trp Trp Gln Leu Pro Glu Ile Tyr Lys Met 210 215 220

114 Ser Lys Ser Asn Leu 225 5 <210> 105 <211> 1536 <212> DNA 10 <213> Deinococcus radiodurans R1 15 <220> <221> CDS <222> (1)..(1536) <223> 25 <400> 105 atg ccg gat tac gac ctg atc gtc atg ggc gcg ggc cac aac gcg ctg 48 Met Pro Asp Tyr Asp Leu Ile Val Met Gly Ala Gly His Asn Ala Leu 10 5 gtg act gct gcc tac gcc gcc cgg gcg ggc ctg aaa gtc ggc gtg ttc 96 30 Val Thr Ala Ala Tyr Ala Ala Arg Ala Gly Leu Lys Val Gly Val Phe 25 20 gag cgg cgg cac ctc gtc ggc ggg gcg gtc agc acc gag gag gtc gtg 144 Glu Arg Arg His Leu Val Gly Gly Ala Val Ser Thr Glu Glu Val Val 35 40 . 35 ccc ggt tac cgc ttc gac tac ggc ggc agc gcc cac atc ctg att cgg 192 Pro Gly Tyr Arg Phe Asp Tyr Gly Gly Ser Ala His Ile Leu Ile Arg 55 40 atg acg ccc atc gtg cgc gaa ctc gaa ctc acg cgg cac ggg ctg cat 240 Met Thr Pro Ile Val Arg Glu Leu Glu Leu Thr Arg His Gly Leu His 65 45 tac ctc gaa gtg gac cct atg ttt cac gct tcc gac ggt gaa acg ccc 288 Tyr Leu Glu Val Asp Pro Met Phe His Ala Ser Asp Gly Glu Thr Pro 85 tgg ttc att cac cgc gac gcc ggg cgg acc atc cgc gaa ctg gac gaa 336 50 Trp Phe Ile His Arg Asp Ala Gly Arg Thr Ile Arg Glu Leu Asp Glu

105

384

aag ttt ccc ggg cag ggc gac gcc tac ggg cgc ttt ctc gac gat tgg

	115	
	Lys Phe Pro Gly Gln Gly Asp Ala Tyr Gly Arg Phe Leu Asp Asp Trp 115 120 125	
5	aca ccc ttc gcg cgc gcc gtg gcc gac ctg ttc aac tcg gcg ccg ggg Thr Pro Phe Ala Arg Ala Val Ala Asp Leu Phe Asn Ser Ala Pro Gly 130 135 140	432
10	ccg ctc gac ctg ggc aaa atg gtg atg cgc agc ggc cag ggc aag gacPro Leu Asp Leu Gly Lys Met Val Met Arg Ser Gly Gln Gly Lys Asp145150	480
	tgg aac gag cag ctc ccg cgc atc ctg cgg ccc tac ggc gac gtg gcg Trp Asn Glu Gln Leu Pro Arg Ile Leu Arg Pro Tyr Gly Asp Val Ala 165 170 175	528
15	cgc gag tac ttc agc gag gag cgc gtg cgg gct ccc ctg acc tgg atg Arg Glu Tyr Phe Ser Glu Glu Arg Val Arg Ala Pro Leu Thr Trp Met 180 185 190	576
20	gcg gcc cag agc ggc ccc cca ccc tcg gac ccg ctg agc gcg ccc ttt Ala Ala Gln Ser Gly Pro Pro Pro Ser Asp Pro Leu Ser Ala Pro Phe 195 200 205	624
25	ttg ctg tgg cac ccg ctc tac cac gaa ggc ggc gtg gcg cgg ccc aaa Leu Leu Trp His Pro Leu Tyr His Glu Gly Gly Val Ala Arg Pro Lys 210 215 220	672
30	ggc ggc agc ggc ctg acc aaa gcc ctg cgc cgg gcc acc gag gcc Gly Gly Ser Gly Gly Leu Thr Lys Ala Leu Arg Arg Ala Thr Glu Ala 225 230 235 240	720
	gaa ggc ggc gag gtc ttc acc gac gcg ccg gtc aag gaa att ctg gtc Glu Gly Gly Glu Val Phe Thr Asp Ala Pro Val Lys Glu Ile Leu Val 245 250 255	768
35	aag gac ggc aag gcg cag ggc atc cgg ctg gaa agc ggc gag acg tac Lys Asp Gly Lys Ala Gln Gly Ile Arg Leu Glu Ser Gly Glu Thr Tyr 260 265 270	816
. 40	acc gcc cgc gcc gtc gtg tcg ggc gtc cac atc ctg acc act gcg aat Thr Ala Arg Ala Val Val Ser Gly Val His Ile Leu Thr Thr Ala Asn 275 280 285	864
45	gcc ctg ccc gcc gaa tat gtc cct agc gcc gcc agg aat gtg cgc gtg Ala Leu Pro Ala Glu Tyr Val Pro Ser Ala Ala Arg Asn Val Arg Val 290 295 300	912
5(ggc aac ggc ttc ggc atg att ttg cgc ctc gcc ctc agt gaa aaa gtc Gly Asn Gly Phe Gly Met Ile Leu Arg Leu Ala Leu Ser Glu Lys Val 305 310 315 320	960
	aaa tac cgt cac cac acc gag ccc gac tca cgc atc ggc ctg gga ttg Lys Tyr Arg His His Thr Glu Pro Asp Ser Arg Ile Gly Leu Gly Leu 325 330 335	1008

	ctg atc aaa aac gag cgg caa atc atg cag ggc tac ggc gaa tac ctc Leu Ile Lys Asn Glu Arg Gln Ile Met Gln Gly Tyr Gly Glu Tyr Leu 340 345 350	1056
5	gcc ggg cag ccc acc acc gac ccg ccc ctc gtc gcc atg agc ttc agc Ala Gly Gln Pro Thr Thr Asp Pro Pro Leu Val Ala Met Ser Phe Ser 355 360 365	1104
10	gcg gtg gac gac tcg ctc gcc cca ccg aac ggc gac gtg ttg tgg ctg Ala Val Asp Asp Ser Leu Ala Pro Pro Asn Gly Asp Val Leu Trp Leu 370 375 380	1152
15	tgg gcg cag tac tac ccc ttc gag ctc gcc acc ggg agc tgg gaa acg Trp Ala Gln Tyr Tyr Pro Phe Glu Leu Ala Thr Gly Ser Trp Glu Thr 385 390 395 400	1200
20	cgc acc gcc gaa gcg cgg gag aac atc ctg cgg gcc ttt gag cac tac Arg Thr Ala Glu Ala Arg Glu Asn Ile Leu Arg Ala Phe Glu His Tyr 405 410 415	1248
0.5	gcg ccg ggc acc cgc gac acg att gtg ggc gaa ctc gtg cag acg ccg Ala Pro Gly Thr Arg Asp Thr Ile Val Gly Glu Leu Val Gln Thr Pro 420 425 430	1296
25	cag tgg ctg gaa acc aac ctc ggc ctg cac cgg ggc aac gtg atg cac Gln Trp Leu Glu Thr Asn Leu Gly Leu His Arg Gly Asn Val Met His 435 440 445	1344
30	ctg gaa atg tcc ttc gac cag atg ttc tcc ttc cgc ccc tgg ctg aaa Leu Glu Met Ser Phe Asp Gln Met Phe Ser Phe Arg Pro Trp Leu Lys 450 455 460	1392
35	gcg agc cag tac cgc tgg ccg ggc gtg cag ggg ctg tac ctc acc ggc Ala Ser Gln Tyr Arg Trp Pro Gly Val Gln Gly Leu Tyr Leu Thr Gly 465 470 475 480	1440
40	gcc agc acc cac ccc ggc gga ggc atc atg ggc gcc tcg gga cgc aac Ala Ser Thr His Pro Gly Gly Gly Ile Met Gly Ala Ser Gly Arg Asn 485 490 495	1488
45	gcg gcg cgg gtc atc gtg aag gac ctg acg cgg agg cgc tgg aaa tga Ala Ala Arg Val Ile Val Lys Asp Leu Thr Arg Arg Arg Trp Lys 500 505 510	1536
	<210> 106	
	<211> 511	
50	<212> PRT	
	<213> Deinococcus radiodurans R1	

	<400> 106
5	Met Pro Asp Tyr Asp Leu Ile Val Met Gly Ala Gly His Asn Ala Leu 1 10 15
10	Val Thr Ala Ala Tyr Ala Ala Arg Ala Gly Leu Lys Val Gly Val Phe 20 25 30
15	Glu Arg Arg His Leu Val Gly Gly Ala Val Ser Thr Glu Glu Val Val 35 40 45
	Pro Gly Tyr Arg Phe Asp Tyr Gly Gly Ser Ala His Ile Leu Ile Arg 50 55 60
20	Met Thr Pro Ile Val Arg Glu Leu Glu Leu Thr Arg His Gly Leu His 65 70 75 80
25	Tyr Leu Glu Val Asp Pro Met Phe His Ala Ser Asp Gly Glu Thr Pro 85 90 95
30	Trp Phe Ile His Arg Asp Ala Gly Arg Thr Ile Arg Glu Leu Asp Glu 100 105 110
35	Lys Phe Pro Gly Gln Gly Asp Ala Tyr Gly Arg Phe Leu Asp Asp Trp 115 120 125
•	Thr Pro Phe Ala Arg Ala Val Ala Asp Leu Phe Asn Ser Ala Pro Gly 130 135 140
40	Pro Leu Asp Leu Gly Lys Met Val Met Arg Ser Gly Gln Gly Lys Asp 145 150 155 160
45	Trp Asn Glu Gln Leu Pro Arg Ile Leu Arg Pro Tyr Gly Asp Val Ala 165 170 175
50	Arg Glu Tyr Phe Ser Glu Glu Arg Val Arg Ala Pro Leu Thr Trp Met 180 185 190

Ala Ala Gln Ser Gly Pro Pro Pro Ser Asp Pro Leu Ser Ala Pro Phe

5	Leu Leu Trp His Pro Leu Tyr His Glu Gly Gly Val Ala Arg Pro Lys 210 220
	Gly Gly Ser Gly Gly Leu Thr Lys Ala Leu Arg Arg Ala Thr Glu Ala 225 230 235 240
10	Glu Gly Gly Glu Val Phe Thr Asp Ala Pro Val Lys Glu Ile Leu Val 245 250 255
15	Lys Asp Gly Lys Ala Gln Gly Ile Arg Leu Glu Ser Gly Glu Thr Tyr 260 265 270
20	Thr Ala Arg Ala Val Val Ser Gly Val His Ile Leu Thr Thr Ala Asn 275 280 285
25	Ala Leu Pro Ala Glu Tyr Val Pro Ser Ala Ala Arg Asn Val Arg Val 290 295 300
	Gly Asn Gly Phe Gly Met Ile Leu Arg Leu Ala Leu Ser Glu Lys Val 305 310 315 320
30	Lys Tyr Arg His His Thr Glu Pro Asp Ser Arg Ile Gly Leu Gly Leu 325 330 335
35	Leu Ile Lys Asn Glu Arg Gln Ile Met Gln Gly Tyr Gly Glu Tyr Leu 340 345 350
40	Ala Gly Gln Pro Thr Thr Asp Pro Pro Leu Val Ala Met Ser Phe Ser 355 360 365
45	Ala Val Asp Asp Ser Leu Ala Pro Pro Asn Gly Asp Val Leu Trp Leu 370 375 380
	Trp Ala Gln Tyr Tyr Pro Phe Glu Leu Ala Thr Gly Ser Trp Glu Thr 395 400
50	Arg Thr Ala Glu Ala Arg Glu Asn Ile Leu Arg Ala Phe Glu His Tyr 405 410 415

	Ala	Pro	Gly	Thr 420	Arg	Asp .	Thr	Ile	Val 425	Gly	Glu	Leu	Val	Gln 430	Thr	Pr	0		
5	Gln	Trp	Leu 435	Glu	Thr	Asn	Leu	Gly 440	Leu	His	Arg	Gly	Asn 445	Val	Met	: Ні	.s		
10	Leu	Glu 450	Met	Ser	Phe	Asp	Gln 455	Met	Phe	Ser	Phe	Arg 460	Pro	Trp	Lei	ı Ly	/s		
15	Ala 465		Gln	Tyr	Arg	Trp 470	Pro	Gly	Val	Gln	Gly 475	Leu	Tyr	Leu	Th	r G	ly 80		
	Ala	. Ser	Thr	His	Pro 485		Gly	· Gly	, Ile	Met 490	: Gly	Ala	Ser	Gly	7 Ar 49	gA 5	sn _.		
20	Ala	a Ala	a Arg	y Val 500		e Val	. Lys	Ası	505	ı Thi	c Arg	g Arg	g Arg	7 Tr	э Г у	's		•	
25	<23	10>	107																
	<2	11>	166	5															
	<2	12>	DNA		•														
30	<2	13>	Lyc	oper	sico	n es	cule	ntum	ı										•
35	<2	20>												•					
	<2	21>	CDS	}															
	<2	22>	(1)	(1	.494)														
40	<2	223>										•							
45	<	400>	10	7						_			+- <i>-</i>		cc 1	-ct	cct		48
	at Mo 1	et G	aa go lu Ai	ct ci la L	tt ct eu Lo 5	tc as	ag c ys P	ct t ro P	tt c he P	ro S	er L 0	eu L	eu L	eu S	er :	Ser 15	Pro		
50	a T	ca c hr P	cc c ro H	is A	gg t rg S 0	ct a er I	tt t le P	tc c he G	ln G	aa a ln A 5	at c .sn P	cc t	ct t er P	ne L	ta leu 0	agt Ser	ccc Pro		96
	a	.cc a	.cc a	aa a	aa a	aa t	ca a	.ga a	aa t	gt c	tt c	tt a	iga a	ac a	aa	agt	agt		144

	Thr	Thr	Lys 35	Lys	Lys	Ser		Lys 40	Cys	Leu	Leu	Arg	Asn 45	Lys	Ser	S	er		
5	aaa Lys	ctt Leu 50	ttt Phe	tgt Cys	agc Ser	ttt Phe	ctt Leu 55	gat Asp	tta Leu	gca Ala	ccc Pro	aca Thr 60	tca Ser	aag Lys	cca	g	ag lu	1	92
10	tct Ser 65	tta Leu	gat Asp	gtt Val	aac Asn	atc Ile 70	tca Ser	tgg Trp	gtt Val	gat Asp	cct Pro 75	aat Asn	tcg Ser	aat Asn	cgg	J A	rct la 80	2	40
45	caa Gln	ttc Phe	gac Asp	gtg Val	atc Ile 85	att Ile	atc Ile	gga Gly	gct Ala	ggc 90	cct Pro	gct Ala	Gly	cto Leu	agg Arg 95	g C	eta Seu	2	.88
15	gct Ala	gaa Glu	caa Gln	gtt Val 100	tct Ser	aaa Lys	tat Tyr	ggt Gly	att Ile 105	Lys	gta Val	. tgt . Cys	tgt Cys	gtt Val	As	c c	ect Pro	:	336
20	tca Ser	cca	ctc Leu 115	Ser	atg Met	tgg Trp	cca Pro	aat Asn 120	Asn	tat Tyr	GJ7	gtt Val	tgg Try 12!	va:	ga L As	t i	gag Glu	;	384
25	ttt Phe	gag Glu 130	. Asn	tta Leu	ı gga ı Gly	ctg	gaa Glu 135	Asn	tgt Cys	tta Lev	gat Asp	cat His 140	s Ly	a tg s Tr	g co o Pr	t o	atg Met		432
30	act Thr 145	СУ	gtg Val	r cat . His	ata Ile	aat Asn 150	Asp	aac Asr	aaa Lys	a act	15	s Ty	t tt	g gg u Gl	a ag y Ar	ra :g	cca Pro 160		480
35	tat Tyr	ggt Gl	z aga y Arg	a gtt g Val	t agt l Ser 165	Arg	aa <u>c</u> Lys	aag Lys	g cto	g aaq u Ly: 17	s Le	g aa u Ly	a tt s Le	g tt u Le	u As	at sn 75	agt Ser		528
•	tgt Cys	gti va:	t gag l Gli	g aad u Asi 18	c aga n Arq 0	g gtg g Val	, aag Lys	y tt: s Pho	t ta e Ty 18	r Ly	a gc s Al	t aa a Ly	g gt s Va	t to il Tr 19	p L	aa YS	gtg Val		576
40	gaa Glu	a ca 1 Hi	t gas s Gl	u Gl	a tti u Phe	t gaq e Glu	g tc: 1 Se:	t to se 20	r Il	t gt e Va	t tg 1 Cy	rt ga rs As	it ga sp As 20	sp Gl	rt a Ly L	ag ys	aag Lys		624
45	at:	a ag e Ar 21	g Gl	t ag y Se	t tt r Le	g gt u Va	t gte l Va 21	l As	t go p Al	a ag .a Se	t gg r Gl	ly Pi	it go ne Al 20	ct ag la S	gt g er A	at sp	ttt Phe		672
50	at I1 22	e Gl	g ta u Ty	t ga r As	c ag sp Ar	g cc g Pr 23	o Ar	a aa g As	c ca	t gg .s Gl	Y T	at ca yr G: 35	aa a ln I	tt g	ct c la H	at	ggg Gly 240		720
	gt Va	t tt l Le	a gt u Va	a ga ll Gl	ia gt Lu Va 24	1 As	t aa p As	t ca n Hi	s Pi	co Pl	et ga ne A: 50	at t sp L	tg g eu A	at a sp L	ys N	itg Iet 255	gtg Val		768

_	ctt Leu	atg Met	gat Asp	tgg Trp 260	agg Arg	gat Asp	tct (Ser 1	His :	ttg Leu 265	ggt Gly	aat Asn	gag Glu	cca Pro	tat Tyr 270	tta Leu	agg Arg	816
5	gtg Val	aat Asn	aat Asn 275	gct Ala	aaa Lys	gaa Glu	Pro '	aca Thr 280	ttc Phe	ttg Leu	tat Tyr	gca Ala	atg Met 285	cca Pro	ttt Phe	gat Asp	864
10	aga Arg	gat Asp 290	ttg Leu	gtt Val	ttc Phe	ttg Leu	gaa Glu 295	gag Glu	act Thr	tct Ser	ttg Leu	gtg Val 300	agt Ser	cgt Arg	cct Pro	gtt Val	912
15	tta Leu 305	tcg Ser	tat Tyr	atg Met	gaa Glu	gta Val 310	aaa Lys	aga Arg	agg Arg	atg Met	gtg Val 315	gca Ala	aga Arg	tta Leu	agg Arg	cat His 320	960
20	ttg Leu	GJA aaa	atc Ile	aaa Lys	gtg Val 325	aaa Lys	agt Ser	gtt Val	att Ile	gag Glu 330	Glu	gag Glu	aaa Lys	tgt Cys	gtg Val 335	atc Ile	1008
25	cct Pro	atg Met	gga Gly	gga Gly 340	Pro	ctt Leu	ccg Pro	cgg	att Ile 345	Pro	caa Gln	aat Asn	gtt Val	Met 350	Ala	att Ile	1056
	ggt Gly	GJ7 GG5	aat Asr 355	ser	. Gla aaa	ata Ile	gtt Val	cat His 360	Pro	tca Ser	aca Thi	Gly	Tyr 365	Met	gtg : Val	gct Ala	1104
30	Arg	370	r Met	: Ala	Leu	Ala	9ro 375	Val	Leu	ı Ala	a Gli	1 Ala 380	ı Ile	e Val	l Glu	r GJA a aaa	1152
35	Leu 385	ı Gl	y Se	r Thi	Arg	390	: Ile	e Arg	, Gl	7 Se:	r Gl: 39	n Lei 5	тут	r Hi:	s Arg	y Val 400	1200
40	Tr	As	n Gl	y Let	1 Try 40!	p Pro	Leu	ı Asp	o Ar	g Ar	g Су 0	s Va	l Ar	g Gl	u Cy 41		1248
45	Set	r Ph	e Gl	у Ме 42	t Gl	u Th	r Lei	ı Le	1 Ly 42	s Le 5	u As	p Le	u Ly	s Gl 43	y Th O	t agg r Arg	1296
	ag. Ar	a tt g Le	g tt eu Ph 43	e As	c gc p Al	t tt a Ph	c tt e Ph	t ga e As 44	p Le	t ga u As	t co p Pr	t aa o Ly	a ta s Ty 44	r Tr	g ca p Gl	a ggg n Gly	
50	tt Ph	c ct e Le 45	eu Se	t to er Se	a ag r Ar	a tt g Le	g tc u Se 45	r Va	c aa l Ly	a ga rs Gl	ia ct lu Le	t gg eu Gl 46	y Le	a ct u Le	c ag	rc ttg er Leu	1392
	tg	rt ct	t tt	c gg	ra ca	t gg	c tc	a aa	c at	gaq	ct ag	gg tt	g ga	at at	t gt	t aca	1440

	Cys Leu Phe Gly His Gly Ser Asn Met Thr Arg Leu Asp Ile Val Thr 465 470 475 480	
5	aaa tgt cct ctt cct ttg gtt aga ctg att ggc aat cta gca ata gag Lys Cys Pro Leu Pro Leu Val Arg Leu Ile Gly Asn Leu Ala Ile Glu 485 490 495	1488
10	agc ctt tgaatgtgaa aagtttgaat cattttcttc attttaattt ctttgattat Ser Leu	1544
	tttcatattt tctcaattgc aaaagtgaga taagagctac atactgtcaa caaataaact	1604
15	actattggaa agttaaaata tgtgtttgtt gtatgttatt ctaatggaat ggattttgta	1664
. •	aa	1666
20	<210> 108	
	<211> 498	
	<212> PRT	
25	<213> Lycopersicon esculentum	
30	<400> 108	
	Met Glu Ala Leu Leu Lys Pro Phe Pro Ser Leu Leu Leu Ser Ser Pro 1 5 10 15	
35	Thr Pro His Arg Ser Ile Phe Gln Gln Asn Pro Ser Phe Leu Ser Pro 20 25 30	
40	Thr Thr Lys Lys Lys Ser Arg Lys Cys Leu Leu Arg Asn Lys Ser Ser 35 40 45	
45	Lys Leu Phe Cys Ser Phe Leu Asp Leu Ala Pro Thr Ser Lys Pro Glu 50 55 60	
	Ser Leu Asp Val Asn Ile Ser Trp Val Asp Pro Asn Ser Asn Arg Ala 65 70 75 80	
50	Gln Phe Asp Val Ile Ile Ile Gly Ala Gly Pro Ala Gly Leu Arg Leu 85 90 95	

	Ala Glu Gln Val Ser Lys Tyr Gly Ile Lys Val Cys Cys Val Asp Pro 100 105 110
5	Ser Pro Leu Ser Met Trp Pro Asn Asn Tyr Gly Val Trp Val Asp Glu 115 120 125
10	Phe Glu Asn Leu Gly Leu Glu Asn Cys Leu Asp His Lys Trp Pro Met 130 135 140
15	Thr Cys Val His Ile Asn Asp Asn Lys Thr Lys Tyr Leu Gly Arg Pro 145 150 155 160
	Tyr Gly Arg Val Ser Arg Lys Leu Lys Leu Lys Leu Leu Asn Ser 165 170 175
20	Cys Val Glu Asn Arg Val Lys Phe Tyr Lys Ala Lys Val Trp Lys Val 180 185 190
25	Glu His Glu Glu Phe Glu Ser Ser Ile Val Cys Asp Asp Gly Lys Lys 195 200 205
30	Ile Arg Gly Ser Leu Val Val Asp Ala Ser Gly Phe Ala Ser Asp Phe 210 215 220
35	Ile Glu Tyr Asp Arg Pro Arg Asn His Gly Tyr Gln Ile Ala His Gly 225 230 235 240
•	Val Leu Val Glu Val Asp Asn His Pro Phe Asp Leu Asp Lys Met Val 245 250 255
40	Leu Met Asp Trp Arg Asp Ser His Leu Gly Asn Glu Pro Tyr Leu Arg 260 265 270
45	Val Asn Asn Ala Lys Glu Pro Thr Phe Leu Tyr Ala Met Pro Phe Asp 275 280 285
5	Arg Asp Leu Val Phe Leu Glu Glu Thr Ser Leu Val Ser Arg Pro Val 295 300
	Leu Ser Tyr Met Glu Val Lys Arg Arg Met Val Ala Arg Leu Arg His 305 310 315

	Leu Gl	y Ile	Lys	Val 325	Lys	Ser	Val	Ile	Glu 330	Glu	Glu 1	Lys (Cys '	Val 3	lle
5	Pro Me	et Gly	Gly 340	Pro	Leu	Pro	Arg	Ile 345	Pro	Gln	Asn '	Val :	Met . 350	Ala :	Ile
10	Gly Gl	Ly Ası 35!		Gly	Ile	Val	ніs 360	Pro	Ser	Thr	Gly	туr 365	Met	Val .	Ala
15	Arg So	er Me 70	t Ala	Leu	. Ala	Pro 375	Val	Leu	Ala	Glu	Ala 380	Ile	Val	Glu	Gly
20	Leu G 385	ly Se	r Thr	Arg	390	: I1e	e Arg	gly	, Ser	395	Leu	Tyr	His	Arg	Val 400
25	Trp A	Asn Gl	ly Lev	1 Trj 40) Le	ı Ası	o Arg	g Arg 410	g Cys	val	Arg	Glu	Cys 415	Tyr
	Ser 1	Phe G	ly Me 42		u Th:	r Le	u Le	u Ly 42	s Le	u Asp	p Leu	Lys	Gly 430	Thr	Arg
30	Arg	Leu P 4		p Al	a Ph	e Ph	e As 44	p Le	eu As	p Pr	o Ľys	445	r Try	Gln	Gly
35	Phe	Leu S 450	Ser S∈	er Ai	rg Le	eu Se 4!	r Va 55	al Ly	, ys G]	lu Le	u Gly 46	0 Y Le	u Le	u Sei	: Leu
40	Cys 465	Leu l	?he G	ly H	is Gl 4'	Ly S 70	er A	sn M	et T	hr Ar 47	g Le 75	u As	p Il	e Va	1 Thr 480
45		Cys	Pro L		ro L 85	eu V	al A	rg L	eu I 4	le G: 90	ly As	n L∈	eu Al	a Il 49	e Glu 5
	Ser	Leu													
50) <21	.0> 1	۵9												
	<21	L 1> 1	L125												

	•=•	
	<212> DNA	
	<213> Lycopersicon esculentum	
5		
	<220>	
	<221> CDS	
10	<222> (20)(946)	
	<223>	
15		
20	<pre><400> 109 ttggtcatct ccacaatca atg gct gcc gcc gcc aga atc tcc gcc tcc tct</pre>	52
	acc tca cga act ttt tat ttc cgt cat tca ccg ttt ctt ggc cca aaa Thr Ser Arg Thr Phe Tyr Phe Arg His Ser Pro Phe Leu Gly Pro Lys 15 20 25	100
25	cct act tcg aca acc tca cat gtt tct cca atc tct cct ttt tct ctt Pro Thr Ser Thr Thr Ser His Val Ser Pro Ile Ser Pro Phe Ser Leu 30 35 40	148
30	aat cta ggc cca att ttg agg tct aga aga aaa ccc agt ttc act gtt Asn Leu Gly Pro Ile Leu Arg Ser Arg Arg Lys Pro Ser Phe Thr Val 45 50 55	196
35	tgc ttt gtt ctc gag gat gag aag ctg aaa cct caa ttt gac gat gag Cys Phe Val Leu Glu Asp Glu Lys Leu Lys Pro Gln Phe Asp Asp Glu 60 65 70 75	244
-40	gct gag gat ttt gaa aag aag att gag gaa cag atc tta gct act cgc Ala Glu Asp Phe Glu Lys Lys Ile Glu Glu Gln Ile Leu Ala Thr Arg 80 85 90	292
	ttg gcg gag aaa ctg gct agg aag aaa tcg gag agg ttt act tat ctt Leu Ala Glu Lys Leu Ala Arg Lys Lys Ser Glu Arg Phe Thr Tyr Leu 95 100 105	340
45	gtg gct gct ata atg tct agt ttt ggg att act tct atg gct gtt atg Val Ala Ala Ile Met Ser Ser Phe Gly Ile Thr Ser Met Ala Val Met 110 115 120	388
5	O gct gtt tat tac aga ttt tcg tgg caa atg gag gga gga gaa gtt cct Ala Val Tyr Tyr Arg Phe Ser Trp Gln Met Glu Gly Gly Glu Val Pro 135	436
	gta acc gaa atg ttg ggt aca ttt gct ctc tct gtt ggt gct gct gta	484

										120							
	Val 140	Thr	Glu	Met	Leu	Gly 145	Thr	Phe	Ala	Leu ·	Ser 150	Val	Gly	Ala	Ala	Val 155	
5			gag Glu														532
10			tgg Trp	•	-		_										580
15			ctg Leu 190		_	_		_				_	-		-		628
•	_		ctc Leu											_			676
20	_		ggt Gly	-									_	_		_	724
25		_	cac His	-		_	_		_	_			_			_	772
30	_		gta Val					-			-			_			820
35			gag Glu 270	Lys								_					868
	_	-	ctg Leu	_	_			Gly	-			_	Glu				916
40		Arg	agg Arg				Ser					acga	ttg	ttca	taaa	ca	966
45																tgatag	1026 1086
			att									. LLA	.cy ca	225		cttatt	1125
50	<21	.0>	110														

<211> 309

	127
	<212> PRT
	<213> Lycopersicon esculentum
5	
	<400> 110
10	Met Ala Ala Ala Ala Arg Ile Ser Ala Ser Ser Thr Ser Arg Thr Phe 1 5 10 15
	Tyr Phe Arg His Ser Pro Phe Leu Gly Pro Lys Pro Thr Ser Thr Thr 20 25 30
15	Ser His Val Ser Pro Ile Ser Pro Phe Ser Leu Asn Leu Gly Pro Ile 35 40 45
20	Leu Arg Ser Arg Arg Lys Pro Ser Phe Thr Val Cys Phe Val Leu Glu 50 55 60
25	Asp Glu Lys Leu Lys Pro Gln Phe Asp Asp Glu Ala Glu Asp Phe Glu 65 70 75 80
30	Lys Lys Ile Glu Glu Gln Ile Leu Ala Thr Arg Leu Ala Glu Lys Leu 85 90 95
25	Ala Arg Lys Lys Ser Glu Arg Phe Thr Tyr Leu Val Ala Ala Ile Met 100 105 110
35	Ser Ser Phe Gly Ile Thr Ser Met Ala Val Met Ala Val Tyr Tyr Arg 115 120 125
40	Phe Ser Trp Gln Met Glu Gly Glu Val Pro Val Thr Glu Met Leu 130 135 140
45	Gly Thr Phe Ala Leu Ser Val Gly Ala Ala Val Gly Met Glu Phe Trp 145 150 155 160

His Glu Ser His His Lys Pro Arg Glu Gly Pro Phe Glu Leu Asn Asp

Ala Arg Trp Ala His Lys Ala Leu Trp His Ala Ser Leu Trp His Met

5	Val	Phe	Ala 195	Ile	Thr	Asn	Ala	Val 200	Pro	Ala	Ile	Ala	Leu 205	Leu	Asn	Tyr
	Gly	Phe 210	Phe	His	Lys	Gly	Leu 215	Ile	Ala	Gly	Leu	Cys 220	Phe	Gly	Ala	Gly
10	Leu 225	Gly	Ile	Thr	Val	Phe 230	Gly	Met	Ala	Tyr	Met 235	Phe	Val	His	Asp	Gly 240
15	Leu	Val	His		Arg 245		Pro	val	Gly	Pro 250	Val	Ala	Asn	Val	Pro 255	Tyr
20	Leu	Arg	l rÀs	Val 260		. Ala	Ala	a His	Ser 265	Leu i	His	His	Ser	Glu 270	. Lys	: Phe
25	Asr	ı Gly	y Val 275		туі	c Gly	, Le	280	∋ Ph∈	e Gly	y Pro	Lys	3 Glu 28	ı Lev	ı Glı	ı Glu
	Va:	1 G1; 29		y Th:	r Gl	u Gl	u Le 29	u Gl [.] 5	u Ly	s Gl	u Vai	1 Ile 30	e Ar	g Ar	y Th:	r Arg
30	Le 30		r Ly	s Gl	y Se	r										
35	<2	10>	. 111													
	<2	211>	177	9												
40		212>	DNZ													
•	<2	213>	Ara	abido	opsi:	s tha	alia	na								
45	<	220>													•	
	<	221>	CD	s												
50		:222>	- (1) (1779)										
J(:223>	•													

	<400		111														4.0
-	atg Met 1	gat Asp	ctc Leu	cgt Arg	cgg Arg 5	agg Arg	cct Pro	cct Pro	aaa Lys	cca Pro 10	ccg Pro	gtt Val	acc Thr	aac Asn	aac Asn 15	aac Asn	48
5	aac Asn	tcc Ser	aac Asn	gga Gly 20	tct Ser	ttc Phe	cgt Arg	tct Ser	tat Tyr 25	cag Gln	cct Pro	cgc Arg	act Thr	tcc Ser 30	gat Asp	gac Asp	96
10	gat Asp	cat His	cgt Arg 35	cgc Arg	cgg Arg	gct Ala	aca Thr	aca Thr 40	att Ile	gct Ala	cct Pro	cca Pro	ccg Pro 45	aaa Lys	gca Ala	tcc Ser	144
15	gac Asp	gcg Ala 50	ctt Leu	cct Pro	ctt Leu	ccg Pro	tta Leu 55	tat Tyr	ctc Leu	aca Thr	aac Asn	gcc Ala 60	gtt Val	ttc Phe	ttc Phe	acg Thr	192
20	ctc Leu 65	tto Phe	ttc Phe	tcc Ser	gtc Val	gcg Ala 70	tat Tyr	tac Tyr	ctc Leu	ctc Leu	cac His 75	cgg Arg	tgg Trp	cgt Arg	gac Asp	aag Lys 80	240
	atc Ile	cgt Arg	tac Tyr	aat Asn	acg Thr 85	cct Pro	ctt Leu	cac His	gtc Val	gtc Val 90	act	atc Ile	aca Thr	gaa Glu	ctc Leu 95	ggc	288
25	gcc	at [*]	t att e Ile	gct Ala 100	Leu	atc Ile	gct Ala	tcg Ser	ttt Phe 105	Ile	tat Tyr	cto Leu	: cta 1 Leu	ggg Gly 110	Phe	ttt Phe	336
30	ggt Gl	at / Il	t gad e Asj 119	p Phe	gtt Val	cag Gln	tca Ser	ttt Phe 120	: Ile	tca Ser	cgt Arg	gco g Ala	tct Ser 125	Gly	gat Asp	gct Ala	384
35	tg: Tr]	g ga o As 13	p Le	c gco u Ala	gat a Asp	acg Thr	ato : Ile 135	a Ası	gat Asp	gat Asp	gao Ası	cac His	s Arg	c ctt	gto Val	acg Thr	432
40	tg Cy 14	s Se	t cc er Pr	a cc	g act o Thi	2 CCC 2 Pro 150	o Ile	gti Vai	t tco l Se	gti va:	gc 1 Al 15	a Ly	a tta s Le	a cci	t aat o Asi	ccg n Pro 160	480
45	ga Gl	a co u Pi	et at	t gt e Va	t acc 1 Th: 16	r Gli	a to: u Se:	g ct r Le	t cc u Pr	t gag o Gl	u Gl	a ga u As	c ga p Gl	g ga u Gl	g at u Il 17	t gtg e Val 5	528
40	aa Ly	a to	eg gt er Va	t at il Il 18	e As	p Gl	a gt y Va	t at l Il	t cc e Pr 18	o Se	g ta r Ty	c to r Se	g ct r Le	t ga u Gl 19	u Se	t cgt r Arg	576
50	ct Le	c g	gt ga ly As 19	gp Cy	rc aa rs Ly	a ag s Ar	a gc g Al	g gc a Al 20	a Se	g at	t cg e Ar	rt cg g Ar	rt ga :g Gl 20	u Al	g tt a Le	g cag u Gln	624
	ag	ga g	tc a	cc gg	ıg ag	a to	g at	t ga	a gg	ıg tt	a co	g tt	g ga	it gg	ra tt	t gat	672

		Val 210	Thr	Gly	Arg		Ile 215	Glu	Gly	Leu	Pro	Leu 220	Asp	Gly	Phe	Asp	
5	tat Tyr 225	gaa Glu	tcg Ser	att Ile	ttg Leu	ggg Gly 230.	caa Gln	tgc Cys	tgt Cys	gag Glu	atg Met 235	cct Pro	gtt Val	gga Gly	tac Tyr	att Ile 240	720
10	cag Gln	att Ile	cct Pro	gtt Val	ggg Gly 245	att Ile	gct Ala	ggt Gly	cca Pro	ttg Leu 250	ttg Leu	ctt Leu	gat Asp	ggt Gly	tat Tyr 255	gag Glu	768
15	tac Tyr	tct Ser	gtt Val	cct Pro 260	atg Met	gct Ala	aca Thr	acc Thr	gaa Glu 265	ggt Gly	tgt Cys	ttg Leu	gtt Val	gct Ala 270	agc Ser	act Thr	816
.	aac Asn	aga Arg	ggc Gly 275	tgc Cys	aag Lys	gct Ala	atg Met	ttt Phe 280	atc Ile	tct Ser	ggt Gly	ggc Gly	gcc Ala 285	acc Thr	agt Ser	acc Thr	864
20			aag Lys														912
25	gcg Ala 305	Arg	cga Arg	gct Ala	tcg Ser	gag Glu 310	ctt Leu	aag Lys	ttt Phe	ttc Phe	ttg Leu 315	Glu	aat Asn	cca	gag Glu	aac Asn 320	960
30	ttt Phe	gat Asp	act Thr	ttg Leu	gca Ala 325	gta Val	gtc Val	ttc Phe	aac Asn	agg Arg 330	Ser	agt Ser	aga Arg	ttt Phe	gca Ala 335	Arg	1008
35					Lys					. Gly					Val	agg Arg	1056
•	Phe	tgt Cys	tgt Cys 355	Ser	act Thr	ggt Gly	gat Asp	gct Ala 360	a Met	: Gly	, ato Met	g aat : Asi	atg 1 Met 365	. Val	tct Ser	aaa Lys	1104
40	gg! Gl	y Vai	l Glr	g aat n Asr	gtt Val	ctt Leu	gag Glu 375	ı Ty	ctt Leu	aco Thi	gat As <u>r</u>	c gat Ası 380	Phe	c cct	gao Asy	atg Met	1152
45	ga As; 38	p Va	g att	e Gly	a ato Y Ile	tct Se: 39	r Gl	t aa y As	c tto n Pho	c tg:	t tc s Se: 39	r As	c aaq p Ly:	g aaa	a cçi	t gct D Ala 400	1200
50	gc Al	t gt a Va	g aa l Ası	c tgg	g ati p Ile 40!	e Gl	g gg	a cg y Ar	t gg g Gl	t aaa y Ly: 41	s Se	a gt r Va	t gt l Va	t tg	gae s Gl	g gct u Ala 5	1248
	gt Va	a at	c ag e Ar	a gg g Gl 42	y Gl	g at u Il	c gt e Va	g aa 1 As	c aa n Ly 42	s Va	c tt l Le	g aa u Ly	a ac s Th	g ag r Se 43	r Va	g gct l Ala	1296

5			gtc Val 435														13	344
5			tct Ser														13	392
10	_		ttc Phe														1	440
15			tgc Cys														1	488
• 0			tca Ser														1	536
25	Gly	Thr	cag Gln 515	Leu	Ala	Ser	Gln	Ser 520	Ala	Сув	Leu	Asn	Leu 525	Leu	Gly	\val	1	584
			gca Ala														1	632
30		Ile	gta Val				Val										1	.680
35			gca Ala			Gln					His						1	.728
4 0			Arg		Ile	Ser	Gly	Ala		Thr					Thr	aca	∵	.776
45	tga								•								1	.779
45	<21 <21		112592			•												
50	<21		PRT	ni đom	osis	+h=1	ians									•		
	<21	<د.	Aral	ruog	222	CIIAI	TATIC	•									•	

-1	~ ~	١.	3	7	
~ 4	111	1>			_

5	Met 1	Asp	Leu	Arg	Arg 5	Arg	Pro	Pro	ГЛЗ	Pro 10	Pro	Val	Thr	Asn	Asn 15	Asn
	Asn	Ser	Asn	Gly 20	Ser	Phe	Arg	Ser	Туг 25	Gln	Pro	Arg	Thr	Ser 30	Asp	Asp
10	Asp	His	Arg 35	Arg	Arg	Ala	Thr	Thr 40	Ile	Ala	Pro	Pro	Pro 45	Lys	Ala	Ser
15	Asp	Ala 50	Leu	Pro	Leu	Pro	Leu 55	Tyr	Leu	Thr	Asn	Ala 60	Val	Phe	Phe	Thr
30	Leu 65	Phe	Phe	Ser	Val	Ala 70	Tyr	Tyr	Leu	Leu	His	Arg	Trp	Arg	Asp	Lys 80
25 .	Ile	Arg	Tyr	Asn	Thr 85	Pro	Leu	His	Val	Val 90	Thr	Ile	Thr	Glu	Leu 95	Gly
	Ala	Iļe	Ile	Ala 100		Ile	Ala	Ser	Phe 105		Тух	Leu	Leu	Gly 110	Phe	Phe
30	Gly	·Ile	Asp 115		Val	Gln	Ser	Phe 120		Ser	Arg	Ala	Ser 125	Gly	Asp	Ala
35	Trp	Asp 130		Ala	. Asp	Thr	11e		Asp	Asp	Asp	Ніs 140		Leu	Val	Thr
4 0	Cys 145		Pro	Pro	Thr	Pro 150		e Val	. Ser	· Val	. Ala 155		Leu	Pro	Asn	Pro 160
45	Glu	ı Pro	o Ile	e Val	165		. Ser	Lev	Pro	170		. Asp	Glu	Glu	11e	Val
	Lys	s Sei	r Val	1 Ile 180		Gly	v Val	l Ile	Pro 185		туг	ser	: Leu	190		Arg
50	Le	ı Gl	y Ası	o Cy:	s Lys	s Arg	g Alá	a Ala		r Ile	e Arg	g Arg	g Glu 205		Leu	Gln

	Arg	Val 210		· G]	Ly F	Arg	Ser	11e 219		3lu (Gly	Leu	Pro	220		sp (зТĀ	Pne	ASP
5	Туг 225	Glu	Ser	- I:	le I	Leu	Gly 230	Gli	n C	Cys	Cys	Glu	Met 235	Pro	V V	al (Gly	Tyr	Ile 240
10	Gln	Il∈	e Pro	o V		Gly 245	Ile	Al	a (Gly	Pro	Leu 250	Leu	Lev	ιA	sp	Gly	Туг 255	Glu
15	Tyr	Sei	Va:		ro :	Met	Ala	Th	r'	Thr	Glu 265	Gly	Cys	Lev	ı V	al	Ala 270	Ser	Thr
	Asn	Arq	g Gl: 27		уs	Lys	Ala	. M ∈	et	Phe 280	Ile	Ser	· Gly	Gl;	y A 2	la 285	Thr	Ser	Thr
3 0	Va]	L Le		s P	Asp	Gly	Met	: Tì		Arg	Ala	Pro	val	l Va 30	1 <i>7</i> 0	Arg	Phe	Ala	Ser
25	Ala 30!		g Ar	g 2	Ala	Ser	Glu 310		eu	Lys	₽h∈	e Phe	31	u Gl 5	u 2	Asn	Pro	Glı	320
30	Ph	e As	p Th	ır :	Leu	Ala 325		l V	al	Ph∈	. Ası	33		r Se	er i	Arg	Phe	33	a Arg 5
35	Le	u Gl	.n Se		Val 340		з Су	s T	hr	Ile	34!		у Гу	s As	sn	Ala	Тут 350	va)	l Arg
D 40	Ph	ie Cy		ys 55	Ser	Th	r Gl	y A	qe	Ala 360		t Gl	.y M∈	et A	sn	Met 365	: Va:	l Se	r Lys
70	G]		al G 70	ln	Asr	ı Va	1 L∈		31u 375		r Le	u Th	nr As	A qa	sp 80	Phe	e Pr	o As	p Me
45	_	sp V 85	al I	:le	Gly	y.Il		er (90	313	y As	n Ph	re Cī	ys S 3:	er A 95	qe.	Ly	s Ly	s Pr	TO Al.
50	A	la V	al A	Asn	Tr	p I1 40		lu (Gl	y Ar	g G]		ys S 10	er V	al.	Va	l Cy	s G!	lu Al L5
	V	al I	le A	Arg	G1 42		lu I	le	۷a	l As		ys V 25	al L	eu I	љs	Th	r Se 43	r Va	al Al

5	Ala	Leu	Val 435	Glu	Leu	Asn	Met	Leu 440	Lys	Asn	Leu	Ala	Gly 445	Ser	Ala	Val
	Ala	Gly 450	Ser	Leu	Gly	Gly	Phe 455	Asn	Ala	His	Ala	Ser 460	Asn	Ile	Val	Ser
10	Ala 465	Val	Phe	Ile	Ala	Thr 470	Gly	Gln	Asp	Pro	Ala 475	Gln	Asn	Val	Glu	Ser 480
15	Ser	Gln	Cys	Ile	Thr 485	Met	Met	Glu	Ala	Ile 490	Asn	Asp	Gly	Lys	Asp 495	Ile
20	His	Ile	Ser	Val 500	Thr	Met	Pro	Ser	Ile 505	Glu	Val	Gly	Thr	Val 510	Gly	Gly
25	Gly	Thr	Gln 515		Ala	Ser	Gln	Ser 520	Ala	Cys	Leu	Asn	Leu 525	Leu	Gly	Val
	Lys	Gly 530	•	Ser	Thr	Glu	Ser 535		Gly	Met	Asn	Ala 540	Arg	Arg	Leu	Ala
30	Thr 545		e Val	. Ala	Gly	Ala 550		Leu	Ala	Gly	Glu 555		. Ser	Leu	Met	Ser 560
35	Ala	ı Ile	a Ala	. Ala	Gly 565		. Lev	Val	. Arg	ser 570		Met	Lys	Tyr	Asn 575	
40	Ser	s Ser	r Arg	y Asr 580		e Ser	Gly	Ala	585		Thr	Thr	Thr	Thr 590		Thi
	<21	L0>	113													
45	<21	11>	140	1								•				
	<23	12>	DNA													
50	<2:	13>	Ara	bido]	psis	tha	lian	a IS	PH							

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1401)

5 <223>

	<400)> 1	.13														
10	atg	gct	gtt		ctc Leu 5												48
15 .					aat Asn									_	_		96
20					gtc Val												144
25					atg Met												192
20					agc Ser											-	240
30					aag Lys 85		_		_				_	_		~	288
35					aca Thr												336
40					aaa Lys												384
45					tat Tyr								_			•	432
40		Ile			gaa Glu												480
50					gtt Val 165	Lys											528
	ttt	gat	gta	gta	gag	aaa	gat	gat	gtg	gtt	atc	ctt	cct	gcg	ttt	gga	576

	Phe	Asp	Val	Val 180	Glu	Lys	Asp	Asp	Val 185	Val	Ile	Leu	Pro	Ala 190	Phe	Gly	
5				-		-		_			_	aaa Lys	-				624
10					-					_	_	tgg Trp 220		_	_		672
15	_		_	_		-				-		cat His					720
											-	gga Gly	_				768
20	_	_		_			_			_	_	gat Asp					816 [°]
25												gag Glu					864
30				_		_				_		gac Asp 300		_		_	912
35		-			-				_	_		aag Lys		_			960
						Leu					Met	cgc	_				1008
40	_		_	_	Gly				_	Phe		aca Thr		_	_	_	1056
45				Arg					Tyr			gtg Val		Glu	-		1104
50	_		Met					Gly				agt Ser 380	Asn				1152
		Gln	-				Ala					tct Ser				_	1200

5	agt gag Ser Glu	g aaa 1 Lys	cgg Arg	ata (Ile (405	gga (Gly 1	cct Pro	GJÀ aaa	aat Asn	aaa Lys 410	ata Ile	gcc Ala	tat Tyr	Lys	ctc Leu 415	cac His	1248
3	tat gga Tyr Gly	a gaa y Glu	ctg Leu 420	gtc (Val	gag (Glu)	aag Lys	gaa Glu	aac Asn 425	ttt Phe	ctc Leu	cca Pro	aag Lys	gga Gly 430	cca Pro	ata Ile	1296
10	aca ato		Val													1344
15	gat gc Asp Al 45	a Leu			Val											1392
20	ctg gc Leu Al 465													-		1401
	<210>	114														
25	<211>	466														
	<212>	PRT									•					
30	<213>	Aral	oidop	sis 1	thal:	iana	ISP	Н								
	<400>	114														
35	Met A	la Va	l Ala	Leu 5	Gln	Phe	Ser	Arg	Leu 10	Cys	: Val	Arg	Pro	Asp 15	Thr	
40	Phe V	al Ar	g Glu 20	. Asn	His	Leu	Séi	c Gly 25	ser	Gly	ser	Leu	Arg	Arg	Arg	
45	Lys A	la Le 35		val	Arg	Cys	Sei 40	r Ser	Gl	y As <u>r</u>	Glu	AST 45	n Ala	Pro	Ser	
	Pro S	er Va O	l Vai	l Met	: Asp	55	c As	p Phe	e Ası	p Ala	a Lys 60	s Val	l Ph∈	e Arg	J Lys	
50	Asn L	eu Th	ir Arg	g Ser	Asp 70	AS1	n Ty	r Ası	n Ar	g Ly: 75	s Gly	y Phe	e Gly	/ His	s Lys 80	

	Glu	Glu	Thr	Leu	Lys 85	Leu	Met	Asn	Arg	Glu 90	Tyr	Thr	Ser	Asp	Ile 95	Leu
5	Glu	Thr	Leu	Lys 100	Thr	Asn	Gly	Tyr	Thr 105	Tyr	Ser	Trp	Gly	Asp 110	Val	Thr
10	Val	Lys	Leu 115	Ala	Lys	Ala	Tyr	Gly 120	Phe	Cys	Trp	Gly	Val 125	Glu	Arg	Ala
15	Val	Gln 130	Ile	Ala	Tyr	Glu	Ala 135	Arg	Lys	Gln	Phe	Pro 140	Glu	Glu	Arg	Leu
	Trp 145	Ile	Thr	Asn	Glụ	Ile 150	Ile	His	Asn	Pro	Thr 155	Val	Asn	Lys	Arg	Leu 160
20	Glu	Asp	Met	Asp _.	Val 165	Lys	Ile	Ile	Pro	Val 170	Glu	Asp	Ser	Lys	Lys 175	Gl'n
25	Phe	Asp	Val	Val 180	Glu	Lys ·	Asp	Asp	Val 185	Val	Ile	Leu	Pro	Ala 190	Phe	Gly
30	Ala	Gly	Val 195	Asp	Glu	Met	Tyr	Val 200	Leu	Asn	Asp	Lys	Lys 205	Val	Gln	Ile
35	Val	Asp 210	Thr	Thr	Суз	Pro	Trp 215	Val	Thr	Lys	Val	Trp 220	Asn	Thr	Val	Glụ
40	Lys 225	His	Lys	Lys	Gly	Glu 230	Tyr	Thr	Ser	Val	Ile 235	His	Gly	Lys	Tyr	Asn 240
40	His	Glu	Glu	Thr	Ile 245	Ala	Thr	Ala	Ser	Phe 250	Ala	Gly	Lys	Tyr	Ile 255	Ile
45	Val	Lys	Asn	Met 260	Lys	Glu	Ala	Asn	Tyr 265	Val	Cys	Asp	Tyr	Ile 270	Leu	Gly
50	Gly	Gln	Tyr 275	Asp	Gly	Ser	Ser	Ser 280	Thr	Lys	Glu	Glu	Phe 285	Met	Glu	Lys
	Phe	Lys 290	Tyr	Ala	Ile	Ser	Lys 295	Gly	Phe	Asp	Pro	Asp 300	Asn	Asp	Leu	Val

5	Lys 305	Val	Gly	Ile	Ala	Asn 310	Gln	Thr	Thr	Met	Leu 315	Lys	Gly	Glu	Thr	320
	Glu	Ile	Gly	Arg	Leu. 325	Leu	Glu	Thr	Thr	Met 330	Met	Arg	Lys	Tyr	Gly 335	Val
10	Glu	Asn	Val	Ser 340	Gly	His	Phe	Ile	Ser 345	Phe	Asn	Thr	Ile	Cys 350	Asp	Ala
15	Thr	Gln	Glu 355	Arg	Gln	Asp	Ala	Ile 360	тут	Glu	Leu	Val	Glu 365	Glu	Lys	Ile
20	Asp	Leu 370	Met	Leu	Val	Val	Gly 375	Gly	Trp	Asn	Ser	Ser 380		Thr	Ser	His
25	Leu 385	Gln	. Glu	Ile	Ser	Glu 390	Ala	Arg	Gly	Ile	Pro 395	Ser	Tyr	Trp	Ile	Asp 400
	Ser	Glu	Lys	Arg	11e 405		Pro	Gly	Asn	Lys 410		Ala	Tyr	Гўs	Leu 415	His
30	Туг	Gly	, Glu	Leu 420		Glu	Lys	Glu	Asn 425		. Leu	. Pro	Lys	Gly 430		Ile
35	Thr	· Ile	Gly 435		. Thr	: Ser	Gly	Ala 440		Thr	Pro	Asp	Lys 445		Val	Glu
40	Asp	Ala 450	a Leu O	ı Val	l Lys	. Val	. Phe 455		. Il∈	e Lys	arg	7 Glu 460		Leu	Leu	Glr
45	Lev 465	a Ala	a.													·
	<23	L0>	115													
EΩ	<23	11>	216	0												
50	<2	12>	DNA													
	<2	13>	Lyc	oper	sico	n es	cule	ntum								

<220> 5 <221> CDS <222> (1)..(2160) <223> 10 <400> 115 atg get ttg tgt get tat gea ttt cet ggg att ttg aac agg act ggt 48 15 Met Ala Leu Cys Ala Tyr Ala Phe Pro Gly Ile Leu Asn Arg Thr Gly gtg gtt tca gat tct tct aag gca acc cct ttg ttc tct gga tgg att 96 Val Val Ser Asp Ser Ser Lys Ala Thr Pro Leu Phe Ser Gly Trp Ile 20 20 25 cat gga aca gat ctg cag ttt ttg ttc caa cac aag ctt act cat gag His Gly Thr Asp Leu Gln Phe Leu Phe Gln His Lys Leu Thr His Glu 40 35 25 gtc aag aaa agg tca cgt gtg gtt cag gct tcc tta tca gaa tct gga 192 Val Lys Lys Arg Ser Arg Val Val Gln Ala Ser Leu Ser Glu Ser Gly 50 55 30 gaa tac tac aca cag aga ccg cca acg cct att ttg gac act gtg aac 240 Glu Tyr Tyr Thr Gln Arg Pro Pro Thr Pro Ile Leu Asp Thr Val Asn 65 70 tat.ccc att cat atg aaa aat ctg tct ctg aag gaa ctt aaa caa cta 288 35 Tyr Pro Ile His Met Lys Asn Leu Ser Leu Lys Glu Leu Lys Gln Leu 85 90 gca gat gaa cta agg tca gat aca att ttc aat gta tca aag act ggg 336 Ala Asp Glu Leu Arg Ser Asp Thr Ile Phe Asn Val Ser Lys Thr Gly 40 100 105 ggt cac ctt ggc tca agt ctt ggt gtt gtt gag ctg act gtt gct ctt 384 Gly His Leu Gly Ser Ser Leu Gly Val Val Glu Leu Thr Val Ala Leu 115 120 45 cat tat gtc ttc aat gca ccg caa gat agg att ctc tgg gat gtt ggt 432 His Tyr Val Phe Asn Ala Pro Gln Asp Arg Ile Leu Trp Asp Val Gly 130 135 50 cat cag tet tat eet cae aaa ate ttg act ggt aga agg gae aag atg 480 His Gln Ser Tyr Pro His Lys Ile Leu Thr Gly Arg Arg Asp Lys Met 150 155 tcg aca tta agg cag aca gat ggt ctt gca gga ttt act aag cga tcg 528

	Ser	Thr	Leu		Gln 165	Thr	Asp	Gly	Leu	Ala 170	Gly	Phe	Thr	Lys	Arg 175	Ser	
5	_		gaa Glu														576
10			ggc Gly 195														624
15			gtt Val														672
	_		gaa Glu														720
20			tta Leu		_		_		_					_		-	768
25			cca Pro														816
30		_	tct Ser 275	Asn													864
35	_		aag Lys	_					_				Ala				912
		G1v	tat Tyr				Met					Gly					960
40			ctt Leu			ı Tyr					Val					Ile	1008
45					Ala					ı Val					Thr	aca Thr	1056
50				Le					l Thi					, G13		cca Pro	1104
			a Glu					Ly:					Ala			gat Asp	1152

5				gga Gly													1200
5				ttt Phe													1248
10	_			gca Ala 420													1296
15				cgt Arg													1344
20				gca Ala													1392
25		Pro		tgt Cys													1440
	_	_	_	cat His							Leu						1488 [^]
30	_	_	_	gca Ala 500	Gly					Asp					Cys	ggt Gly	1536
35				gtt Val					. Cys					. Val			1584
40			Ser	Asp		ı Ala	Glu	ı Lev			Met		. Ala			gcc Ala	1632
. 45		a Ile					Sei					Pro				560 560	1680
						ı Pro					s Gly					gtt Val	1728
50					g Ile					y Gl					ı Leu	gga LGly	1776
	ta	t gg	c tc	a gc	a gt	g ca	g aa	c tg	t tt	g ga	t gc	t gc	t at	t gtg	g cta	a gaa	1824

	Tyr Gly Ser Ala Val Gln Asn Cys Leu Asp Ala Ala Ile Val Leu Glu 595 600 605	
5	tcc cgc ggc tta caa gta aca gtt gca gat gca cgt ttc tgc aaa cca Ser Arg Gly Leu Gln Val Thr Val Ala Asp Ala Arg Phe Cys Lys Pro 610 615 620	872
10	ctg gac cat gcc ctc ata agg agc ctt gca aaa tca cat gaa gtg cta Leu Asp His Ala Leu Ile Arg Ser Leu Ala Lys Ser His Glu Val Leu 625 630 635 640	L920
45	atc act gtc gaa gaa gga tca att gga ggt ttt gga tct cat gtt gtt Ile Thr Val Glu Glu Gly Ser Ile Gly Gly Phe Gly Ser His Val Val 645 650 655	1968
15	cag ttc atg gcc tta gat ggg ctt ctt gat ggc aag ttg aag tgg aga Gln Phe Met Ala Leu Asp Gly Leu Leu Asp Gly Lys Leu Lys Trp Arg 660 665 670	2016
•	cca ata gtt ctt cct gat cga tac att gac cat gga tct cct gtt gat Pro Ile Val Leu Pro Asp Arg Tyr Ile Asp His Gly Ser Pro Val Asp 675 680 685	2064
25	cag ttg gcg gaa gct ggc cta aca cca tct cac att gca gca aca gta Gln Leu Ala Glu Ala Gly Leu Thr Pro Ser His Ile Ala Ala Thr Val 690 695 700	2112
30	ttt aac ata ctt gga caa acc aga gag gct cta gag gtc atg aca taa Phe Asn Ile Leu Gly Gln Thr Arg Glu Ala Leu Glu Val Met Thr 705 710 715	2160
,	<210> 116	
35	<211> 719	
	<212> PRT	
40	<213> Lycopersicon esculentum	
	<400> 116	
45	Met Ala Leu Cys Ala Tyr Ala Phe Pro Gly Ile Leu Asn Arg Thr Gly 1 5 10 15	
5	Val Val Ser Asp Ser Ser Lys Ala Thr Pro Leu Phe Ser Gly Trp Ile 25 30	
	His Gly Thr Asp Leu Gln Phe Leu Phe Gln His Lys Leu Thr His Glu 35 40 45	

5	Val	Lys 50	Lys	Arg	Ser	Arg	Val 55	Val	Gln	Ala	Ser	Leu 60	Ser	Glu	Ser	
	Glu 65	Tyr	Tyr	Thr	Gln	Arg 70	Pro	Pro	Thr	Pro	Ile 75	Leu	Asp	Thr	Val	Asn 80
10	Tyr	Pro	Ile	His	Met 85	Lys ,	Asn	Leu	Ser	Leu 90	Lys	Glu	Leu	Lys	Gln 95	Leu
15	Ala	Asp	Glu	Leu 100	Arg	Ser	Asp	Thr	Ile 105	Phe	Asn	Val	Ser	Lys 110	Thr	Gly
20	Gly	His	Leu 115	Gly	Ser	Ser	Leu	Glý 120	Val	Val	Glu	Leu	Thr 125	Val	Ala	Leu
25	His	Тут 130		Phe	Asn	Ala	Pro 135		Asp	Arg	Ile	Leu 140	Trp	Asp	Val	Gly
0.	His 145		. Ser	Tyr	Pro	His 150		Ile	Leu	Thr	Gly 155		Arg	Asp	Lys	Met 160
30	Ser	Thr	Leu	Arg	Gln 165		. Ast	Gly	Leu	Ala 170		Phe	Thr	. Lys	Arg 175	Ser
35	Glu	ı Ser	r Glu	180		Cys	: Phe	g Gly	Thr 185		His	Ser	Ser	Thr 190		Ile
40	Sex	c Ala	a Gly 199		ı Gly	Met	: Ala	200		Arg	j Asr	Leu	Lys 205		Arg	Asn
45	Ası	n Ası 21		l Ile	e Ala	a Val	1 Ile 21		y As <u>r</u>	Gly	y Ala	Met 220		c Ala	. Gly	Gln
	A1: 22	_	r Gl	u Ala	a Met	23		n Ala	a Gly	ү Ту:	r Let 23!		Se:	r Asp	Met	: Ile 240
50	۷a	1 Il	e Le	u As	n Ası 24		n Ar	g Gl	n Va	1 Se 25	-	ı Pro	Th:	r Ala	255	Leu

		Asp	Gly	Pro	Val 260	Ala	Pro	Val	Gly	Ala 265	Leu	Ser	Ser	Ala	Leu 270	Ser	Arg
	5	Leu	Gln	Ser 275	Asn	Arg	Pro	Leu	Arg 280	Glu	Leu	Arg	Glu	Val 285	Ala	Lys	Gly
	10	Val	Thr 290	Lys	Gln	Ile	Gly	Gly 295	Pro	Met	His	Glu	Leu 300	Ala	Ala	ГЛЗ	Val
	15	Asp 305	Glu	Tyr	Ala	Arg	Gly 310	Met	Ile	Ser	Gly	Ser 315	Gly	Ser	Thr	Leu	Phe 320
		Glu	Glu	Leu	Gly	Leu 325	Tyr	Tyr	Ile	Gly	Pro 330	Val	Asp	Gly	His	Asn 335	Ile
	20	Asp	Asp	Leu	Ile 340	Ala	Ile	Leu	Lys	Glu 345	Val	Arg	Ser	Thr	Lys 350	Thr	Thr
	25	Gly	Pro	Val 355	Leu	Ile	His	Val	Val 360	Thr	Glu	Ĺys	Gly	Arg 365	Gly	Tyr	Pro
	30	Tyr	Ala 370	Glu	Arg	Ala	Ala	Asp 375	Lys	Tyr	His	Gly	Val 380	Ala	Lys	Phe	Asp
	35	Pro 385	Ala	Thr	Gly	Lys	Gln 390	Phe	Lys	Ala	Ser	Ala 395	Lys	Thr	Gln	Ser	Tyr 400
)	40	Thr	Thr	Tyr	Phe	Ala 405		Ala	Leu	Ile	Ala 410	Glu	Ala	Glu	Ala	Asp 415	Lys
	40	Asp	Ile	Val	Ala 420		His	Ala	Ala	Met 425		Gly	Gly	Thr	Gly 430	Met	Asn
	45	Leu	. Phe	His 435	_	Arg	Phe	Pro	Thr 440		Cys	Phe	Asp	Val 445		Ile	Ala
	50	Glu	. Gln 450		Ala	. Val	Thr	Phe 455		. Ala	Gly	Leu	Ala 460	Суз	Glu	Gly	Ile
		Lys 465		Phe	: Cys	Ala	11e		Ser	Ser	Phe	Met 475		Arg	Ala	Tyr	Asp 480

5	Gln	Va1	Val	His	Asp 485	Val	Asp	Leu	Gln	Lys 490	Leu	Pro	Val	Arg	Phe 495	Ala
	Met	Asp	Arg	Ala 500	Gly	Leu	Val	Gly	Ala 505	Asp	Gly	Pro	Thr	Ніs 510	Cys	Gly
10	Ala	Phe	Asp 515	Val	Thr	Tyr	Met	Ala 520	Cys	Leu	Pro	Asn	Met 525	Val	Val	Met
15	Ala	Pro 530	Ser	Ąsp	Glu	Ala	Glu 535	Leu	Phe	His	Met	Val 540	Ala	Thr	Ala	Ala
20	Ala 545	Ile	Asp	Asp	Arg	Pro 550	Ser	Cys	Phe	Arg	Tyr 555	Pro	Arg	Gly	Asn	Gly 560
25	Ile	Gly	Val	Glu	Leu 565	Pro	Ala	Gly	Asn	Lys 570	Gly	Ile	Pro	Leu	Glu 575	Val
	Gly	Lys	Gly	Arg 580		Leu	Ile	Glu	Gly 585	Glu	Arg	Val	Ala	Leu 590	Leu	Gly
30	Tyr	Gly	Ser 595		Val	Gln	Asn	Суs 600		Asp	Ala	Ala	Ile 605	Val	Leu ·	Glu
35	Ser	Arg 610	_	Leu	Gĺn	Val	Thr 615		Ala	Asp	Ala	Arg 620	Phe	Cys	Lys	Pro
40	Leu 625	_	His	Ala	. Leu	. Ile 630		Ser	Leu	. Ala	Lys 635		His	Glu	Val	Leu 640
45	Ile	Thr	· Val	. G1v	645		· Ser	: Ile	e Gly	Gly 650		Gly	Ser	His	Val 655	Val
	Gln	Phe	e Met	Ala 660		ı Asp	G13	, Lev	1 Lev 665		Gly	Lys	Leu	670		Arg
50	Pro	ıl.	e Val		ı Pro	o Asp	Arg	TY1 680		e Ası) His	: Gly	Ser 685		Vaļ	. Asp

	171	
	Gln Leu Ala Glu Ala Gly Leu Thr Pro Ser His Ile Ala Ala Thr Val 690 695 700	
5	Phe Asn Ile Leu Gly Gln Thr Arg Glu Ala Leu Glu Val Met Thr 705 710 715	
10	<210> 117 <211> 1434	
	<212> DNA	
15	<213> Arabidopsis thaliana	
20	<220>	
	<221> CDS	
•	<222> (1)(1434)	
25	<223>	
30	<pre><400> 117 atg atg aca tta aac tca cta tct cca gct gaa tcc aaa gct att tct 4 Met Met Thr Leu Asn Ser Leu Ser Pro Ala Glu Ser Lys Ala Ile Ser 1 5 10 15</pre>	8
35	ttc ttg gat acc tcc agg ttc aat cca atc cct aaa ctc tca ggt ggg Phe Leu Asp Thr Ser Arg Phe Asn Pro Ile Pro Lys Leu Ser Gly Gly 20 25 30	6
40	ttt agt ttg agg agg agg aat caa ggg aga ggt ttt gga aaa ggt gtt Phe Ser Leu Arg Arg Arg Asn Gln Gly Arg Gly Phe Gly Lys Gly Val 35 40 45	4
45	aag tgt tca gtg aaa gtg cag cag caa caa cat cct cct cca gca tgg 19 Lys Cys Ser Val Lys Val Gln Gln Gln Gln Pro Pro Ala Trp 50 55 60	2
. .	cct ggg aga gct gtc cct gag gcg cct cgt caa tct tgg gat gga cca Pro Gly Arg Ala Val Pro Glu Ala Pro Arg Gln Ser Trp Asp Gly Pro 65 70 75 80	0
50	aaa ccc atc tct atc gtt gga tct act ggt tct att ggc act cag aca Lys Pro Ile Ser Ile Val Gly Ser Thr Gly Ser Ile Gly Thr Gln Thr 85 90 95	8
	ttg gat att gtg gct gag aat cct gac aaa ttc aga gtt gtg gct cta 33	6

	Leu <i>l</i>	qa <i>A</i>	Ile	Val 100	Ala	Glu	Asn	Pro	As;		ys 1	Phe	Arg	Val	Val 110	Ala	ı L	eu		
5	gct g	gct Ala	ggt Gly 115	tcg Ser	aat Asn	gtt Val	act Thr	cta Leu 120	Le	t g u A	ct (gat Asp	cag Gln	gta Val 125	agg Arg	aga Arg	a t	tt Phe	384	
10	aag Lys	cct Pro 130	gca Ala	ttg Leu	gtt Val	gct Ala	gtt Val 135	aga Arg	aa As	ic g	gag Slu	tca Ser	ctg Leu 140	att Ile	aat Asn	ga Gl	g o	ett Leu	432	
	aaa Lys 145	gag Glu	gct Ala	tta Leu	gct Ala	gat Asp 150	Leu	gac	ta o Ty	at a yr I	aaa Lys	ctc Leu 155	gag Glu	att Ile	att Ile	cc Pr	0 (gga Gly 160	480	
15	gag Glu	caa Gln	gga Gly	gtg Val	att Ile	Glu	gtt Val	gco . Ala	c c	rg 1	cat His 170	cct Pro	gaa Glu	gct	gta Val	a ac Th	ır	gtt Val	, 528	
•	gtt Val	acc Thr	gga Gly	ata Ile 180	e Val	a ggt L Gly	tgt Cy:	gc Al	a G	ga 1y .85	cta Leu	aag Lys	cct Pro	ace Thi	g gt Va 19	LA	t La	gca Ala	576	
25	att Ile	gaa Glu	a gca 1 Ala 19!	a Gl	a aaq y Ly:	g ga	at o Il	t gc e Al 20	a I	ett Leu	gca Ala	aac Ası	aaa Lys	a ga s Gl	u Th	a ti	ta eu	atc Ile	624	
30	gca Ala	ggt Gl; 21	y G1:	t cc y Pr	t tt o Ph	c gt e Va	g ct 1 Le 21	u Pi	eg o	ctt Leu	gcc	aa As:	c aa n Ly 22	s Hi	t aa s As	t g n V	ta al	aag Lys	672	
	att Ile 225	Le	t cc u Pr	g gc o Al	a ga .a As	t to p Se 23	r Gl	a ca .u H:	at (tct Ser	gco	23	e Ph	t ca e Gl	g to n Cy	gt a /s I	tt	caa Gln 240	720	
35	ggt Gl _y	t tt Y Le	g cc u Pr	t ga o Gl	lu G	rc go Ly Al 15	t ct la Le	eu A	gc rg	aag Lys	ata 110 25	e Il	c tt e Le	g ac	et go nr A	la S	ct Ser 255	ggt	768	
40	G1;	a go y Al	t tt La Pi	ie A	rg A:	at to	gg c	ct g ro V	tc al	gaa Glu 265	ı Ly	g ct s Le	a aa eu Ly	ag ga	tu v	tt a al 1 70	aaa Lys	gta Val	816	
45	gc Al	g ga a As	sp A	eg t la L 75	tg a eu L	ag c ys H	at c is P	ro P	aac Asn 280	tgg Tr	g aa o As	c at	et G	та г	ag a ys L 85	aa ys	ato Ile	e act e Thr	864	ı
50	Va	ıl A	ac t sp S 90	ct g er A	ct a la T	cg c	eu F	tc a he i	aac Asn	aaq Ly:	g gg s G]	it c	eu G	ag g lu V 00	tc a al I	itt :le	gaa Gli	a gcg u Ala	912	}
	н:	at t is T	at t yr L	tg t eu E	tt g	ly A	ict g Ala (B10	gag Slu	tat Tyr	ga As	c ga	I qa	ta g le G 15	ag a lu l	itt g :le V	ytc Val	at Il	t cat e His 320	960)

5	ccg Pro	caa Gln	agt Ser	atc Ile	ata Ile: 325	cat His	tcc Ser 1	atg Met	att Ile	gaa Glu 330	aca Thr	cag Gln	gat Asp	tca Ser	tct Ser 335	gtg Val	1008
J	ctt Leu	gct Ala	caa Gln	ttg Leu 340	ggt Gly	tgg Trp	cct Pro	Asp	atg Met 345	cgt Arg	tta Leu	ccg Pro	att Ile	ctc Leu 350	tac Tyr	acc Thr	1056
10	atg Met	tca Ser	tgg Trp 355	ccc Pro	gat Asp	aga Arg	gtt Val	cct Pro 360	tgt Cys	tct Ser	gaa Glu	gța Val	act Thr 365	tgg Trp	cca Pro	aga Arg	1104
15	ctt Leu	gac Asp 370	ctt Leu	tgc Cys	aaa Lys	ctc Leu	ggt Gly 375	tca Ser	ttg Leu	act Thr	ttc Phe	aag Lys 380	aaa Lys	cca Pro	gac Asp	aat Asn	1152
	gtg Val 385	aaa Lys	tac Tyr	cca Pro	tcc Ser	atg Met 390	gat Asp	ctt Leu	gct Ala	tat. Tyr	gct Ala 395	Ala	gga Gly	cga Arg	gct Ala	gga Gly 400	1200
25	ggc	aca Thr	atg Met	act Thr	gga Gly 405	gtt Val	ctc Leu	agc Ser	gcc	gcc Ala 410	Asn	gag Glu	aaa Lys	gct Ala	gtt Val 415	Glu	1248
20	Met	Phe	e Ile	420	Glu	Lys	Ile	Ser	1y1 425	Leu i	. Asp) Il∈	e Phe	430	s Val	gtg Val	1296
30	Glu	ı Lev	1 Thr 435	. Сув	Asp	Lys	His	Arg 440	(Asi	ı Glu	. Lev	ı Val	1 Thi 445	s Se:	r Pro	s tct Ser	1344
35	ctt Let	gaa 1 Gl: 45	u Gli	g att ı Ile	gtt Val	cac His	tat Tyr 455	Asp	tte Le	g tgg u Trī	g gca o Ala	a cgt a Arg 46	g Gl	a ta ı Ty	t gce r Ala	gcg A Ala	1392
40	Ası 46	n Va	g caq 1 Gl:	g cti n Lei	t tct 1 Sei	tot Sex 47	c G13	gci Ala	t ag a Ar	g cca	a gt o Vai 47	1 Hi	t gc: s Al:	a tg a	a		1434
	<2	10>	118									•					
45	<2	11>	477														
		12>	PRT				14	3									
50	<2	:13>	ATƏ	(D)	psis	CIIA	·	•									

<400> 118

	Met 1	Met	Thr	Leu	Asn 5	Ser	Leu	Ser	Pro	Ala 10	Glu	Ser	Lys	Ala	Ile 15	Ser
5	Phe	Leu	Asp	Thr 20	Ser	Arg	Phe	Asn	Pro 25	Ile	Pro	Lys	Leu	Ser 30	Gly	Gly
10	Phe	Ser	Leu 35	Arg	Arg	Arg	Asn	Gln 40	Gly	Arg	Gly	Phe	. Gly 45	Lys	Gly	Val
15	Lys	Cys 50	Ser	val	Lys	Val	Gln 55	. Gln	Glr	ı Glr	ı Gln	Pro 60	Pro	Pro	Ala	Trp
10	Pro 65	Gly	, Arg	r Ala	Val	Pro	Glu	a Ala	Pro	o Arg	g Glr 75	ı Ser	Trp	qaA o	Gly	Pro 80
	Lys	Pro	o Ile	e Ser	11e 85	e Val	. Gly	y Sei	r Th	r Gl; 90	y Sei	r Ile	e Gly	Thr	95	Thr
25	Lev	ı Ası	o Ile	e Val		a Glu	ı Ası	n Pr	o As 10		s Ph	e Arg	g Val	l Val	. Ala	a Leu
30	Ala	a Al	a Gl; 11		r As	n Va	l Th	r Le 12		u Al	a As	p Gl	n Vai	l Arg	g Ar	g Phe
35	Ly	s Pr 13		a Le	u Va	1 Al	a Va 13		g As	sn Gl	lu S∈	er Le 14	u Il 0	e As	n Gl	u Leu
	Ly 14		u Al	a Le	u Al	.a As 15		eu As	sp T	yr Lj	ys Le 19	eu Gl 55	u Il	e Il	e Pr	o Gly 160
40	Gl	.u G	ln G	ly Va	.1 II 16		lu Va	al A	la A	rg H	is P	ro Gl	.u Al	la Va	1 Th	ır Val
45	Vā	al T	hr G		Le Va 30	al G	ly C	ys A		ly L 85	eu L	ys Pi	co Tì	ar Va	al Al 90	la Ala
50		le G		la G 95	ly L	ys A	sp I		la I 00	eu A	ala A	sn L	ys Gi 2	lu Tì 05	ar Le	eu Il
	A		ly G	ly P	ro P	he V		eu F	ro I	Leu A	Ala A	sn L	уз Н 20	is A	sn V	al Ly

5	Ile 225	Leu	Pro	Ala	Asp	ser 230	Glu	Hi	s Se	er P	la	11e 235	Phe	G1:	n Cy	ys .	ITE	24	n 0
	Gly	Leu	Pro	Glu	Gly 245	Ala	Leu	Ar	g L	ys I	[le 250	Ile	Leu	Th	r A	la :	Ser 255	Gl	Ϋ́
10	Gly	Ala	Phe	Arg 260	Asp	Trp	Pro	va	1 G 2	lu : 65	Ĺys	Leu	Lys	; G1	.u V 2	a1 70	Lys	Va	1.
15	Ala	Asp	Ala 275		Lys	His	Pro	28	sn T	rp	Asn	Met	: Gl	y L <u>y</u> 28	/s I 35	·λε	Ile	Tì	ır
	Val	. Asp	Ser	: Ala	Thr	Lev	1 Pho 29	e A: 5	sn 1	Ľуs	Gly	Le	30	u Va O	al:	Ile	Glu	. A.	la
25	His		r Lev	ı Phe	e Gly	y Ala 31		u T	yr .	Asp	Asp	31	e Gl 5	u I	le '	Val	Ile	∋ H 3	is 20
	Pr	Gl G	n Se	r Il	e Il 32		s Se	er M	let	Ile	Gl:	ı Th	r G	n A	qe	Ser	Se:	r V 5	al
30	Le	u Al	a Gl	n Le 34		y Tr	p Pi	co l	Asp	Met 345	. Ar	g L∈	eu P:	ro I	Ile	Leu 350	Ty	r ·I	Thr
35	Me	t Se	er Tr 35		o As	EA GE	g V	al :	Pro 360	Суз	s Se	r G	Lu V	al'	Thr 365	Tr	Pr	·o 2	Arg
40		3 ′	sp Le 70				3	75					3	. B U					
45	3	85	ys T			3	90					3	90						400
	G	ly 1	hr M	et T		31y V 105	al I	cen	Ser	Al	a A 4	la <i>P</i> 10	sn (Glu	Lys	s Al	a Vi	al 15	Glu
50	M	iet I	Phe I		sp (3lu I	ys :	Ile	Sei	с Ту 42	r L 25	eu 2	Asp	Ile	Phe	e Ly 43	s V	al	Va:

	435 440 445	
5	Leu Glu Glu Ile Val His Tyr Asp Leu Trp Ala Arg Glu Tyr Ala Ala 450 455 460	
10	Asn Val Gln Leu Ser Ser Gly Ala Arg Pro Val His Ala 465 470 475	
	<210> 119	
15	<211> 884	
	<212> DNA	
0	<213> Adonis palaestina clone ApIPI28	
	<220>	
25	<221> CDS	
	<222> (180)(884)	
30	<223>	
35	<400> 119 cgtcgatcag gattaatcct ttatatagta tcttctccac caccactaaa acattatcag	60
	cttcgtgttc ttctcccgct gttcatcttc agcagcgttg tcgtactctt tctatttctt	120
	cttccatcac taacagtcct cgccgagggt tgaatcggct gttcgcctca acgtcgact	179
40	atg ggt gaa gtc gct gat gct ggt atg gat gcc gtc cag aag cgg ctt Met Gly Glu Val Ala Asp Ala Gly Met Asp Ala Val Gln Lys Arg Leu 1 5 10 15	227
45	atg ttc gac gat gaa tgt att ttg gtg gat gag aat gac aag gtc gtc Met Phe Asp Asp Glu Cys Ile Leu Val Asp Glu Asn Asp Lys Val Val 20 25 30	275
50	gga cat gat tcc aaa tac aac tgt cat ttg atg gaa aag ata gag gca Gly His Asp Ser Lys Tyr Asn Cys His Leu Met Glu Lys Ile Glu Ala 35 40 45	323
	gaa aac ttg ctt cac aga gcc ttc agt gtt ttc tta ttc aac tca aaa Glu Asn Leu Leu His Arg Ala Phe Ser Val Phe Leu Phe Asn Ser Lys 50 55 60	371

5	tac Tyr 65	gag Glu	ttg Leu	ctt Leu	ctt Leu	cag Gln 70	caa Gln	cga Arg	tct Ser,	gca Ala	acg Thr 75	aag Lys	gta Val	aca Thr	ttc Phe	ccg Pro 80	419
J	ctc Leu	gta Val	tgg Trp	aca Thr	aac Asn 85	acc Thr	tgt Cys	tgc Cys	agc Ser	cat His 90	ccc Pro	ctc Leu	ttc Phe	cgt Arg	gat Asp 95	tcc Ser	467
10	gaa Glu	ctc Leu	ata Ile	gaa Glu 100	gaa Glu	aat Asn	ttt Phe	ctc Leu	ggg Gly 105	gta Val	cga Arg	aac Asn	gct Ala	gca Ala 110	caa Gln	agg Arg	515
15	aag Lys	ctt Leu	tta Leu 115	Asp	gag Glu	cta Leu	ggc	att Ile 120	cca Pro	gct Ala	gaa Glu	gac Asp	gta Val 125	Pro	gtt Val	gat Asp	563
•	gaa Glu	ttc Phe 130	Thr	cct	ctt Leu	ggt	cgc Arg 135	att Ile	ctt Leu	tac Tyr	aaa Lys	gct Ala 140	Pro	. tct Ser	gac Asp	gga	611
	aaa Lys 145	Tr	o Gly	gag Glu	cac His	gaa Glu 150	Leu	gac Asp	tat Tyr	t ctt	cto Lev 155	ı Phe	att	gto Val	cga L Arg	gat Asp 160	659
25	gtg Val	g aaa Lys	a tao	gat Asp	cca Pro 165	Asr	c cca	gat Asp	gaa Glu	a gtt 1 Va: 17	l Ala	t gad a Asj	c gct o Ala	t aaq	g tac s Tyr 17!	gtt Val	707
30	aat Asi	cg n Ar	c gaq g Gli	g gaq u Gli 18	ı Le	g aaa 1 Ly:	a gag s Glu	g ata u Ile	a cte E Lev 18:	u Ar	a aa g Ly	a gc s Al	t ga a As	t gca p Ala 19	a GL	t gaa y Glu	755
35	ga Gl	n Gj	a at y Il 19	e Ly	g tt s Le	g tc u Se	t cc	t tgg Trj 20	o Ph	t ag e Ar	a tt g Le	g gt u Va	t gt 1 Va 20	l As	t aa p As	c ttt n Phe	803
40	tt Le	g tt u Ph 21	e Ly	g tg s Tr	g tg p Tr	g ga p As	t са р Ні 21	s Va	a ga 1 Gl	g ga u Gl	g gg u Gl	g aa y Ly 22	rs Il	t aa .e Ly	.g ga rs As	c gtc p Val	851
45	gc Al 22	a As	ic at	g aa et Ly	a ac	t at ir Il 23	e Hi	c aa s Ly	g tt s Le	g ac	et ta	ıa					. 884
,	<2	210>	120)													
E 0	<2	211>	23	4													
50	<2	212>	PR'	r													
	<:	213>	Ađ	onis	pal	aest.	ina (clone	qA s	IPI2	8						

< 4	^ ^	-	1	2	n
< 4	υu	_			v

35

40

- 5 Met Gly Glu Val Ala Asp Ala Gly Met Asp Ala Val Gln Lys Arg Leu
 1 5 10 15
- Met Phe Asp Asp Glu Cys Ile Leu Val Asp Glu Asn Asp Lys Val Val
 10 20 25 30
- Gly His Asp Ser Lys Tyr Asn Cys His Leu Met Glu Lys Ile Glu Ala 35 40 45

Glu Asn Leu Leu His Arg Ala Phe Ser Val Phe Leu Phe Asn Ser Lys
50 55 60

- Tyr Glu Leu Leu Gln Gln Arg Ser Ala Thr Lys Val Thr Phe Pro 65 70 75 80
- 25 Leu Val Trp Thr Asn Thr Cys Cys Ser His Pro Leu Phe Arg Asp Ser 85 90 95
- Glu Leu Ile Glu Glu Asn Phe Leu Gly Val Arg Asn Ala Ala Gln Arg

 100 105 110
- Lys Leu Leu Asp Glu Leu Gly Ile Pro Ala Glu Asp Val Pro Val Asp 115 120 125
 - Glu Phe Thr Pro Leu Gly Arg Ile Leu Tyr Lys Ala Pro Ser Asp Gly
 130 135 140
 - Lys Trp Gly Glu His Glu Leu Asp Tyr Leu Leu Phe Ile Val Arg Asp 145 150 155 160
- 45 Val Lys Tyr Asp Pro Asn Pro Asp Glu Val Ala Asp Ala Lys Tyr Val 165 170 175
- Asn Arg Glu Glu Leu Lys Glu Ile Leu Arg Lys Ala Asp Ala Gly Glu
 50 180 185 190
 - Glu Gly Ile Lys Leu Ser Pro Trp Phe Arg Leu Val Val Asp Asn Phe
 195 200 205

5	Leu Pl	he L	ys Tı	гр Т.	rp A		is Va 15	al G	lu G	lu G	ly L; 2:	ys I. 20	le L	ys A	sp V	al	
	Ala A 225	sp M	et L	ys T		le H 30	is L	ys L	eu T	hr							
10	<210>	. 12	1														
	<211>	. 14	102														
15	<212>	- DN	Αl														
	<213>	• A:	cabid	lopsi	is th	nalia	ana										
	<220	>															
	<221	> C	DS														
25 .	< 222	> (52).	. (13	17)	•											
	<223	>															
30	<400 aagt	> 1	.21 :gc c	tctt	tggt	t ta	cttt	cctc	tgt:	tttc	gat	ccat	ttag	aa a	atg	r tta	57
					•										1	Leu	
35	ttc Phe	acg Thr	agg Arg 5	agt Ser	gtt Val	gct Ala	cgg Arg	att Ile 10	tct Ser	tct Ser	aag Lys	ttt Phe	ctg Leu 15	aga Arg	aac Asn	cgt Arg	105
40	agc Ser	ttc Phe 20	tat Tyr	GJA āāc	tcc Ser	tct Ser	caa Gln 25	tct Ser	ctc Leu	gcc Ala	tct Ser	cat His 30	cgg Arg	ttc Phe	gca Ala	atc Ile	153
45	att Ile 35	ccc	gat Asp	cag Gln	ggt Gly	cac His 40	tct Ser	tgt Cys	tct Ser	gac Asp	tct Ser 45	cca Pro	cac His	aag Lys	ggt Gly	tac Tyr 50	201
50	gtt Val	tgc Cys	aga Arg	aca Thr	act Thr 55	tat Tyr	tca Ser	ttg Leu	aaa Lys	tct Ser 60	ccg Pro	gtt Val	ttt Phe	ggt Gly	gga Gly 65	ttt Phe	249
	agt Ser	cat His	caa Gln	ctc Leu 70	tat Tyr	cac His	cag Gln	agt Ser	ago Ser 75	tcc Ser	ttg Leu	gtt Val	gag Glu	gag Glu 80	gag Glu	ctt Leu	297

	gac cca ttt tcg ctt gtt gcc gat gag ctg tca ctt ctt agt aat aag Asp Pro Phe Ser Leu Val Ala Asp Glu Leu Ser Leu Leu Ser Asn Lys 85 90 95	345
5	ttg aga gag atg gta ctt gcc gag gtt cca aag ctt gcc tct gct gct Leu Arg Glu Met Val Leu Ala Glu Val Pro Lys Leu Ala Ser Ala Ala 100 105 110	393
10	gag tac ttc ttc aaa agg ggt gtg caa gga aaa cag ttt cgt tca act Glu Tyr Phe Phe Lys Arg Gly Val Gln Gly Lys Gln Phe Arg Ser Thr 115 120 125 130	441
15	att ttg ctg ctg atg gcg aca gct ctg gat gta cga gtt cca gaa gca Ile Leu Leu Met Ala Thr Ala Leu Asp Val Arg Val Pro Glu Ala 135 140 145	489
O 0 ·	ttg att ggg gaa tca aca gat ata gtc aca tca gaa tta cgc gta agg Leu Ile Gly Glu Ser Thr Asp Ile Val Thr Ser Glu Leu Arg Val Arg 150 155 160	537
	caa cgg ggt att gct gaa atc act gaa atg ata cac gtc gca agt cta Gln Arg Gly Ile Ala Glu Ile Thr Glu Met Ile His Val Ala Ser Leu 165 170 175	585
25	ctg cac gat gat gtc ttg gat gat gcc gat aca agg cgt ggt gtt ggt Leu His Asp Asp Val Leu Asp Asp Ala Asp Thr Arg Arg Gly Val Gly 180 185 190	633
30	tcc tta aat gtt gta atg ggt aac aag atg tcg gta tta gca gga gac Ser Leu Asn Val Val Met Gly Asn Lys Met Ser Val Leu Ala Gly Asp 200 205 210	681
3 5	ttc ttg ctc tcc cgg gct tgt ggg gct ctc gct gct	729
• 40	gag gtt gta gca tta ctt gca act gct gta gaa cat ctt gtt acc ggt Glu Val Val Ala Leu Leu Ala Thr Ala Val Glu His Leu Val Thr Gly 230 235 240	777
	gaa acc atg gag ata act agt tca acc gag cag cgt tat agt atg gac Glu Thr Met Glu Ile Thr Ser Ser Thr Glu Gln Arg Tyr Ser Met Asp 245 250 255	825
45	tac tac atg cag aag aca tat tat aag aca gca tcg cta atc tct aac Tyr Tyr Met Gln Lys Thr Tyr Tyr Lys Thr Ala Ser Leu Ile Ser Asn 260 265 270	873
50	agc tgc aaa gct gtt gcc gtt ctc act gga caa aca gca gaa gtt gcc Ser Cys Lys Ala Val Ala Val Leu Thr Gly Gln Thr Ala Glu Val Ala 275 280 285 290	921
	gtg tta gct ttt gag tat ggg agg aat ctg ggt tta gca ttc caa tta	969

	Val Leu Ala Phe Glu Tyr Gly Arg Asn Leu Gly Leu Ala Phe Gln Leu 295 300 305	
5	ata gac gac att ctt gat ttc acg ggc aca tct gcc tct ctc gga aag Ile Asp Asp Ile Leu Asp Phe Thr Gly Thr Ser Ala Ser Leu Gly Lys 310 315 320	1017
10	gga tcg ttg tca gat att cgc cat gga gtc ata aca gcc cca atc ctc Gly Ser Leu Ser Asp Ile Arg His Gly Val Ile Thr Ala Pro Ile Leu 325 330 335	1065
	ttt gcc atg gaa gag ttt cct caa cta cgc gaa gtt gtt gat caa gtt Phe Ala Met Glu Glu Phe Pro Gln Leu Arg Glu Val Val Asp Gln Val 340 345 350	1113
15	gaa aaa gat cct agg aat gtt gac att gct tta gag tat ctt ggg aag Glu Lys Asp Pro Arg Asn Val Asp Ile Ala Leu Glu Tyr Leu Gly Lys 365 360 365	1161
	agc aag gga ata cag agg gca aga gaa tta gcc atg gaa cat gcg aat Ser Lys Gly Ile Gln Arg Ala Arg Glu Leu Ala Met Glu His Ala Asn 375 380 385	1209
25	cta gca gca gct gca atc ggg tct cta cct gaa aca gac aat gaa gat Leu Ala Ala Ala Ile Gly Ser Leu Pro Glu Thr Asp Asn Glu Asp 390 395 400	1257
30	gtc aaa aga tcg agg cgg gca ctt att gac ttg acc cat aga gtc atc Val Lys Arg Ser Arg Arg Ala Leu Ile Asp Leu Thr His Arg Val Ile 405 410 415	1305
	acc aga aac aag tgagattaag taatgtttct ctctatacac caaaacattc Thr Arg Asn Lys 420	1357
35	ctcatttcat ttgtaggatt ttgttggtcc aattcgtttc acgaa	1402
40	<210> 122	
	<211> 422	•
	<212> PRT	
45	5 <213> Arabidopsis thaliana	
50	<400> 122	
	Met Leu Phe Thr Arg Ser Val Ala Arg Ile Ser Ser Lys Phe Leu Arg 10 15	

	Asn	Arg	Ser	Phe 20	Tyr	Gly	Ser	Ser	Gln 25	Ser	Leu	Ala	Sei	3 H	is 1)	Arg :	Phe
5	Ala	Ile	Ile 35	Pro	Asp	Gln	Gly	His 40	Ser	Cys	Ser	Asp	Se:	r Pi	ro 1	His	Lys
10	Gly	Туг 50	Val	Cys	Arg	Thr	Thr 55	Tyr	Ser	Lev	Lys	s Ser 60	Pr	o V	al	Phe	Gly
15	Gly 65	Phe	Ser	His	Gln	Leu 70	Tyr	His	Gln	Sei	75	r Sei	Le	u V	al	Glu	Glu 80
	Glu	Leu	Asp	Pro	Phe 85	Ser	Leu	Val	. Ala	90	o Gl	u Lei	ı Se	r L	eu	Leu 95	Ser
•	Asn	Ļys	Leu	Arg		. Met	Val	. Lev	1 Ala 10		u Va	l Pr	o Ly	s I	Leu L10	Ala	Ser
25	Ala	. Ala	Glu 115		Phe	e Ph∈	. Lys	120		y Va	.l Gl	n Gl	y L3 12	7s (25	3ln	Phe	Arg
30	Ser	Th:		e Let	ı Leı	ı Le	1 Met		a Th	r Al	a Le	eu As 14	p Va 0	al 2	Arg	Val	Pro
35	Gl:		a Le	u Ile	e Gl	y Gli 15		r Th	r As	p I	le Va 1	al Tř 55	r S	er	Glu	Leu	Arg 160
•	'Va	l Ar	g Gl:	n Ar	g Gl: 16		e Al	a G1	u II	le Ti	nr G 70	lu Me	et I	le	His	Va]	Ala 5
40	Se	r Le	u Le	u Hi 18		p As	p Va	.1 L∈		sp A 85	sp A	la A	r ge	hr	Arg 190	, Arç	g [,] Gly
45	Va	1 G1	y S∈ 19	_	eu As	sn Va	ıl Va		et G 00	ly A	sn L	ys M	et S	Ser 205	Va.	L Le	u Ala
50	Gl		spPh LO	ne Le	eu Le	eu Se		rg A	la C	ys G	ly A	ala L 2	eu 1 20	Ala	Ala	a Le	u Lys
		sn Tl	nr G	lu V	al V		la Lo	eu L	eu A	la 1	Phr 1	Ala V 235	al (Glu	ні	s Le	u Val 240

5	Thr Gly Glu Thr Met Glu Ile Thr Ser Ser Thr Glu Gln Arg Tyr Ser 245 250 255
·	Met Asp Tyr Tyr Met Gln Lys Thr Tyr Tyr Lys Thr Ala Ser Leu Ile 260 265 270
10	Ser Asn Ser Cys Lys Ala Val Ala Val Leu Thr Gly Gln Thr Ala Glu 275 280 285
15	Val Ala Val Leu Ala Phe Glu Tyr Gly Arg Asn Leu Gly Leu Ala Phe 290 295 300
•	Gln Leu Ile Asp Asp Ile Leu Asp Phe Thr Gly Thr Ser Ala Ser Leu 305 310 315 320
25	Gly Lys Gly Ser Leu Ser Asp Ile Arg His Gly Val Ile Thr Ala Pro 325 330 335
20	Ile Leu Phe Ala Met Glu Glu Phe Pro Gln Leu Arg Glu Val Val Asp 340 345 350
30	Gln Val Glu Lys Asp Pro Arg Asn Val Asp Ile Ala Leu Glu Tyr Leu 355 360 365
35	Gly Lys Ser Lys Gly Ile Gln Arg Ala Arg Glu Leu Ala Met Glu His 370 375 380
40	Ala Asn Leu Ala Ala Ala Ile Gly Ser Leu Pro Glu Thr Asp Asn 395 400
45	Glu Asp Val Lys Arg Ser Arg Arg Ala Leu Ile Asp Leu Thr His Arg 405 410 415
	Val Ile Thr Arg Asn Lys 420
5	0 <210> 123
	-211> 1155

									1	60							
	<212>	DN	Ά														
	<213>	Ar	abid	lopsi	s th	alia	ana										
5																	
	<220>																
40	<221>	CI	s														•
10	<222>	. (1	L) ((1155	5)												
	<223>	<223>															
15																	
•	<400> atg a Met s	agt 9	gtg a	Ser	tgt Cys 5	tgt Cys .	tgt Cys	agg Arg	aat Asn	ctg Lėu 10	ggc Gly	aag Lys	aca Thr	ata Ile	aaa Lys 15	aag Lys	48
25	gca a	ata Ile	Pro	tca Ser 20	cat His	cat His	ttg Leu	cat His	ctg Leu 25	aga Arg	agt Ser	ctt Leu	ggt Gly	30 GJÀ āāā	agt Ser	ctc Leu	96
20	tat Tyr	cgt Arg	cgt Arg 35	cgt Arg	atc Ile	caa Gln	agc [·] Ser	tct Ser 40	tca Ser	atg Met	gag Glu	acc Thr	gat Asp 45	ctc Leu	aag Lys	tca Ser	144
30	Thr	ttt Phe 50	ctc Leu	aac Asn	gtt Val	tat Tyr	tct Ser 55	gtt Val	ctc Leu	aag Lys	tct Ser	gac Asp 60	ctt Leu	ctt Leu	cat His	gac Asp	192
35	cct Pro 65	tcc Ser	ttc Phe	gaa Glu	ttc Phe	acc Thr 70	aat Asn	gaa Glu	tct Ser	cgt Arg	ctc Leu 75	tgg Trp	gtt Val	gat Asp	cgg	atg Met 80	240
40	ctg Leu	gac Asp	tac Tyr	aat Asn	gta Val 85	cgt Arg	gga Gly	GJĀ āāā	aaa Lys	ctc Leu 90	aat Asn	cgg Arg	ggt Gly	ctc Leu	tct Ser 95	gtt Val	288
	gtt Val	gac Asp	agt Ser	ttc Phe 100	Lys	ctt Leu	ttg Leu	aag Lys	caa Gln 105	Gly	aat Asn	gat Asp	ttg Leu	Thr	Glu	caa Gln	336
45	gag Glu	gtt Val	ttc Phe 115	Leu	tct Ser	tgt Cys	gct Ala	tev 120	ı Gly	tgg Trp	tgc Cys	att Ile	gaa Glu 125	Trr	tev	caa Gln	384
50	gct Ala	tat Tyr 130	Phe	ctt Lev	gtg val	rctt Lev	gat Asp 135) Asr	att	ato Met	g gat : Asp	aac Ası 140	ı Ser	gto Val	e act	cgc Arg	432

cgt ggt caa cct tgc tgg ttc aga gtt cct cag gtt ggt atg gtt gcc

	· ·	
	Arg Gly Gln Pro Cys Trp Phe Arg Val Pro Gln Val Gly Met Val Ala 145 150 155 160	
5	atc aat gat ggg att cta ctt cgc aat cac atc cac agg att ctc aaa Ile Asn Asp Gly Ile Leu Leu Arg Asn His Ile His Arg Ile Leu Lys 165 170 175	528
10	aag cat ttc cgt gat aag cct tac tat gtt gac ctt gtt gat ttg ttt Lys His Phe Arg Asp Lys Pro Tyr Tyr Val Asp Leu Val Asp Leu Phe 180 185 190	576
	aat gag gtt gag ttg caa aca gct tgt ggc cag atg ata gat ttg atc Asn Glu Val Glu Leu Gln Thr Ala Cys Gly Gln Met Ile Asp Leu Ile 195 200 205	624
15	acc acc ttt gaa gga gaa aag gat ttg gcc aag tac tca ttg tca atc Thr Thr Phe Glu Gly Glu Lys Asp Leu Ala Lys Tyr Ser Leu Ser Ile 210 215 220	672
	cac cgt cgt att gtc cag tac aaa acg gct tat tac tca ttt tat ctc His Arg Arg Ile Val Gln Tyr Lys Thr Ala Tyr Tyr Ser Phe Tyr Leu 225 230 235 240	720
25	cct gtt gct tgt gcg ttg ctt atg gcg ggc gaa aat ttg gaa aac cat Pro Val Ala Cys Ala Leu Leu Met Ala Gly Glu Asn Leu Glu Asn His	768
20	245 250 255	• •
30	att gac gtg aaa aat gtt ctt gtt gac atg gga atc tac ttc caa gtg Ile Asp Val Lys Asn Val Leu Val Asp Met Gly Ile Tyr Phe Gln Val 260 265 . 270	816
	cag gat gat tat ctg gat tgt ttt gct gat ccc gag acg ctt ggc aag Gln Asp Asp Tyr Leu Asp Cys Phe Ala Asp Pro Glu Thr Leu Gly Lys 275 280 285	864
35	ata gga aca gat ata gaa gat ttc aaa tgc tcg tgg ttg gtg gtt aag Ile Gly Thr Asp Ile Glu Asp Phe Lys Cys Ser Trp Leu Val Val Lys 290 295 300	912
40	gca tta gag cgc tgc agc gaa gaa caa act aag ata tta tat gag aac Ala Leu Glu Arg Cys Ser Glu Glu Gln Thr Lys Ile Leu Tyr Glu Asn 305 310 315 320	960
45	tat ggt aaa ccc gac cca tcg aac gtt gct aaa gtg aag gat ctc tac Tyr Gly Lys Pro Asp Pro Ser Asn Val Ala Lys Val Lys Asp Leu Tyr 325 330 335	1008
50	aaa gag ctg gat ctt gag gga gtt ttc atg gag tat gag agc aaa agc Lys Glu Leu Asp Leu Glu Gly Val Phe Met Glu Tyr Glu Ser Lys Ser 340 345 350	1056
	tac gag aag ctg act gga gcg att gag gga cac caa agt aaa gca atc Tyr Glu Lys Leu Thr Gly Ala Ile Glu Gly His Gln Ser Lys Ala Ile 355 360 365	1104

	caa gca gtg cta aaa tcc ttc ttg gct aag atc tac aag agg cag aag Gln Ala Val Leu Lys Ser Phe Leu Ala Lys Ile Tyr Lys Arg Gln Lys 370 375 380	1152
5	tag	1155
10	<210> 124 <211> 384	
15	<212> PRT <213> Arabidopsis thaliana	
	<400> 124	
	Met Ser Val Ser Cys Cys Cys Arg Asn Leu Gly Lys Thr Ile Lys Lys 1 10 15	
25	Ala Ile Pro Ser His His Leu His Leu Arg Ser Leu Gly Gly Ser Leu 20 25 30	
30	Tyr Arg Arg Ile Gln Ser Ser Met Glu Thr Asp Leu Lys Ser 35 40 45	
35	Thr Phe Leu Asn Val Tyr Ser Val Leu Lys Ser Asp Leu Leu His Asp 50 55 60	
•	Pro Ser Phe Glu Phe Thr Asn Glu Ser Arg Leu Trp Val Asp Arg Met 70 75 80	
40	Leu Asp Tyr Asn Val Arg Gly Gly Lys Leu Asn Arg Gly Leu Ser Val 85 90 95	
45	Val Asp Ser Phe Lys Leu Leu Lys Gln Gly Asn Asp Leu Thr Glu Gln 100 105 110	
50	Glu Val Phe Leu Ser Cys Ala Leu Gly Trp Cys Ile Glu Trp Leu Gln 125 125	
	Ala Tyr Phe Leu Val Leu Asp Asp Ile Met Asp Asn Ser Val Thr Arg 130 135 140	

5	Arg Gl 145	y Gl	n Pr	o Cys	150	Phe	Arg	Val	Pro	Gln 155	Val	Gly	Met	Val	160	a D
	Ile As	sn As	sp Gl	.y Ile 165		Leu	Arg	Asn	Ніs 170	Ile	His	Arg	Ile	Leu 175	Ly	S
10	Lys H	is Pl		rg Asj 80	o r Aa	Pro	тут	Tyr 185	Val	Asp	Leu	Val	Asp 190	Leu	Ph	.e
15	Asn G		al G 95	lu Le	u Glr	Thr	7 Ala 200	a Cys	Gly	Glņ	. Met	11e 205	e Asp	Lev	ı Il	.e
		Thr F 210	he G	lu Gl	y Gl	ı Ly: 21:	s As) 5	p Le	u Alá	a "Lys	220	: Se:	r Lei	ı Se:	r II	le
25	225			:le Va	23	0				. 23	5					
	Pro	Val :	Ala (Cys A	la Le 45	u Le	eu M∈	et AÌ	à Gl 25	y Gl O	u As	n Le	u Gl	u As 25	n H	is.
30	Ile	Asp		Lys A 260	sn Va	al Le	eu Va	al As 2	sp Me	et Gl	.y Il	.e Ty	yr Ph 27	ie GI '0	ln V	7al
35	Gln	Asp	Asp 275	Tyr I	eu A	sp C	ys P	he A 80	la As	sp Pi	ro Gl	lu Ti 2	nr Le 85	eu G	ly 1	ГÀЗ
40	· Ile	Gly 290	Thr	Asp :	Ile G	lu A 2	sp P 95	he L	ys C	ys S	er T: 3	rp L	eu V	al V	al :	Lys
45	305		Glu	Arg		er G	lu C	3lu C	3ln T	hr L 3	ys I 15	le I	eu T	yr G	lu	Asn 320
	Tyr	Gly	. L ys	Pro	Asp 1 325	Pro S	ser i	Asn '	Val I	Ala I 330	ys V	/al I	Lys A	: g qe	Leu 335	TY
50	Γλ:	s Glu	. Leu	Asp 340	Leu	Glu (Gly	Val	Phe 1 345	Met (Glu S	Fyr (Glu S	Ser :	Ĺуs	Se:

	Tyr Glu Lys Leu Thr Gly Ala Ile Glu Gly His Gln Ser Lys Ala Ile 355 360 365	
5	Gln Ala Val Leu Lys Ser Phe Leu Ala Lys Ile Tyr Lys Arg Gln Lys 370 375 380	
10	<210> 125 <211> 1101 <212> DNA	
15	<213> Sinabs alba	
9	<220> <221> CDS	
	<222> (1)(1101)	
25	<223>	
30	<pre><400> 125 atg gct tct tca gtg act cct cta ggt tca tgg gtt ctt ctt cac cat Met Ala Ser Ser Val Thr Pro Leu Gly Ser Trp Val Leu Leu His His 1 5 10 15</pre>	48
35	cat cct tca act atc tta acc caa tcc aga tcc aga tct cct tct His Pro Ser Thr Ile Leu Thr Gln Ser Arg Ser Arg Ser Pro Pro Ser 20 25 30	96
4	ctc atc acc ctt aaa ccc atc tcc ctc act cca aaa cgc acc gtt tcg Leu Ile Thr Leu Lys Pro Ile Ser Leu Thr Pro Lys Arg Thr Val Ser 45	144
	tot tot toe toe tot toe ote ate ace aaa gaa gae aac aac ote aaa Ser Ser Ser Ser Ser Leu Ile Thr Lys Glu Asp Asn Asn Leu Lys 50 55 60	192
4	tcc tct tcc tct tcc ttc gat ttc atg tct tac atc atc cgc aaa gcc tcc tct tcc tct tcc ttc gat ttc atg tct tac atc atc cgc aaa gcc tcc tct tcc tct tcc ttc gat ttc atg tct tac atc atc cgc aaa gcc tcc tct tcc tct tcc ttc gat ttc atg tct tac atc atc cgc aaa gcc tcc tct tcc tct tcc ttc gat ttc atg tct tac atc atc atc cgc aaa gcc Tyr Ile Ile Arg Lys Ala 80 65	240
ŧ	gac tee gte aac aaa gee tta gae tee gee gte eet ete egg gag eea Asp Ser Val Asn Lys Ala Leu Asp Ser Ala Val Pro Leu Arg Glu Pro	. 288
	85	

	Leu Lys Ile His Glu Ala Met Arg Tyr Ser Leu Leu Ala Gly Gly Lys 100 105 110	
5	cgc gtc aga cca gtt ctc tgc atc gcc gcg tgc gag cta gtc gga gga Arg Val Arg Pro Val Leu Cys Ile Ala Ala Cys Glu Leu Val Gly Gly 115 120 125	384
10	gaa gag tct tta gct atg ccg gcg cgt tgc gcc gtg gaa atg atc cac Glu Glu Ser Leu Ala Met Pro Ala Arg Cys Ala Val Glu Met Ile His 130	432
	acc atg tcg ttg atc cac gac gac ttg cct tgt atg gat aac gac gat Thr Met Ser Leu Ile His Asp Asp Leu Pro Cys Met Asp Asn Asp 145 150 160	480
15	ctc cgc cgc gga aag ccc acg aat cac aaa gtt tac ggc gaa gac gtg Leu Arg Arg Gly Lys Pro Thr Asn His Lys Val Tyr Gly Glu Asp Val 165 170 175	528
	gcg gtt tta gcc gga gac gcg ctt ctt tcg ttc gcc ttc gag cat tta Ala Val Leu Ala Gly Asp Ala Leu Leu Ser Phe Ala Phe Glu His Leu 180 185 190	576
25	gcg tcg gct acg agc tcg gag gtt tct ccg gcg aga gtg gtt aga gct Ala Ser Ala Thr Ser Ser Glu Val Ser Pro Ala Arg Val Val Arg Ala 195 200 205	624
	gtg gga gag ttg gct aaa gcc atc ggc acc gaa ggg ctc gtg gcg gga Val Gly Glu Leu Ala Lys Ala Ile Gly Thr Glu Gly Leu Val Ala Gly 210 215 220	672
	caa gtg gtg gat ata agc agt gaa ggg ttg gac tta aac aac gtc gga Gln Val Val Asp Ile Ser Ser Glu Gly Leu Asp Leu Asn Asn Val Gly 225 230 235 240	720
35	ttg gag cat ttg aag ttt ata cat ttg cat aaa acg gcg gcg ttg ctt Leu Glu His Leu Lys Phe Ile His Leu His Lys Thr Ala Ala Leu Leu 245 250 255	7 <u>.</u> 68
40	gaa gct tca gcg gtt ttg ggt ggg atc atc ggt gga ggg agt gat gaa Glu Ala Ser Ala Val Leu Gly Gly Ile Ile Gly Gly Gly Ser Asp Glu 260 265 270	816
45	gag atc gag agg ctg agg aag ttc gcg agg tgt att ggg ttg ttt ttt Glu Ile Glu Arg Leu Arg Lys Phe Ala Arg Cys Ile Gly Leu Leu Phe 275 280 285	864
50	cag gtg gtt gat gat atc ttg gac gtg acg aaa tcg tct caa gaa ctg Gln Val Val Asp Asp Ile Leu Asp Val Thr Lys Ser Ser Gln Glu Leu 290 295 300	912
	ggg aaa acc gct ggg aaa gat ttg att gct gat aag ttg act tat ccg Gly Lys Thr Ala Gly Lys Asp Leu Ile Ala Asp Lys Leu Thr Tyr Pro 305 310 315	960

	aag ctc atg ggt ttg gag aaa tcg aga gag ttc gct gag aag ttg aat Lys Leu Met Gly Leu Glu Lys Ser Arg Glu Phe Ala Glu Lys Leu Asn 325 330 335	1008
5	aca gag gca cgt gat cag ctt tta ggg ttt gat tcc gac aag gtt gct Thr Glu Ala Arg Asp Gln Leu Leu Gly Phe Asp Ser Asp Lys Val Ala 340 . 345 . 350	1056
10	cct ttg ttg gct ttg gct aat tac att gcc aat aga cag aac tga Pro Leu Leu Ala Leu Ala Asn Tyr Ile Ala Asn Arg Gln Asn 355 360 365	1101
15	<210> 126	
	<211> 366	
	<212> PRT	
	<213> Sinabs alba	
25	<400> 126	
	Met Ala Ser Ser Val Thr Pro Leu Gly Ser Trp Val Leu Leu His His 1 5 10 15	
30	His Pro Ser Thr Ile Leu Thr Gln Ser Arg Ser Arg Ser Pro Pro Ser 20 25 30	
35	Leu Ile Thr Leu Lys Pro Ile Ser Leu Thr Pro Lys Arg Thr Val Ser 35 40 45	
40	Ser Ser Ser Ser Ser Leu Ile Thr Lys Glu Asp Asn Asn Leu Lys 50 55 60	
45	Ser Ser Ser Ser Phe Asp Phe Met Ser Tyr Ile Ile Arg Lys Ala 65 70 75 80	
70	Asp Ser Val Asn Lys Ala Leu Asp Ser Ala Val Pro Leu Arg Glu Pro 85 90 95	
50	O Leu Lys Ile His Glu Ala Met Arg Tyr Ser Leu Leu Ala Gly Gly Lys 100 105 110	

	Arg Val Arg Pro Val Leu Cys Ile Ala Ala Cys Glu Leu Val Gly Gly 115 120 125
5	Glu Glu Ser Leu Ala Met Pro Ala Arg Cys Ala Val Glu Met Ile His 130 135 140
0	Thr Met Ser Leu Ile His Asp Asp Leu Pro Cys Met Asp Asn Asp Asp 145 150 155 160
15	Leu Arg Arg Gly Lys Pro Thr Asn His Lys Val Tyr Gly Glu Asp Val 165 170 175
	Ala Val Leu Ala Gly Asp Ala Leu Leu Ser Phe Ala Phe Glu His Leu 180 185 190
	Ala Ser Ala Thr Ser Ser Glu Val Ser Pro Ala Arg Val Val Arg Ala 195 200 205
25	Val Gly Glu Leu Ala Lys Ala Ile Gly Thr Glu Gly Leu Val Ala Gly 210 215 220
30	Gln Val Val Asp Ile Ser Ser Glu Gly Leu Asp Leu Asn Asn Val Gly 225 230 235 240
35	Leu Glu His Leu Lys Phe Ile His Leu His Lys Thr Ala Ala Leu Leu 245 250 255
	Glu Ala Ser Ala Val Leu Gly Gly Ile Ile Gly Gly Gly Ser Asp Glu 260 265 270
40	Glu Ile Glu Arg Leu Arg Lys Phe Ala Arg Cys Ile Gly Leu Leu Phe 275 280 285
45	Gln Val Val Asp Asp Ile Leu Asp Val Thr Lys Ser Ser Gln Glu Leu 290 295 300
50	Gly Lys Thr Ala Gly Lys Asp Leu Ile Ala Asp Lys Leu Thr Tyr Pro 315 320
	Lys Leu Met Gly Leu Glu Lys Ser Arg Glu Phe Ala Glu Lys Leu Asn 325 330 335

5	Thr Gl	ı Ala	a Arg		Gln	Leu	Lev	345	y Ph∈	e Asr	Ser	Asp	350	s Vai	l Ala	a	
	pro Le	u Lei 35!		a Le	ı Ala	A AST	тул 360	r Ilo 0	e Ala	a Ası	n, Arg	36!	n As: 5	n			
10	<210>	127						,			•						
	<211>	930															
15	<212>	DNA	.		•												·
	<213>	Erv	vinia	ure	edovo	ra									•		
9	<220>					•											
	<221>	- CD	s														
25	<222>	- (1	.) (930)													
	<223	>		•	•												
30																	
30	atg Met	> 12 aat a Asn 2		Pro	tcg t Ser I	ta c Leu I	tc a	aat (Asn)	HIS A	gcg 9 Ala 1	gtc g Val (gaa a Glu '	acg		gca Ala 15	gtt Val	48
35	1	tcg	222			aca e	aca	gcc	tca .	aag	tta	ttt	gat	gca	aaa	acc	96
_	Gly	tcg Ser	Lys	ser 20	Phe	Ala '	rhr	Ala	Ser 25	Lys	Leu	Phe	Asp	Ala 30	Lys	Thr	
40	Arg	cgc Arg	agc Ser 35	gta Val	Leu	Met	Leu	40	Ala	IID	C15	•	45		-		144
45	o Val	att Ile 50	Asp	Asp	Gln	Thr	Leu 55	GTĀ	Pne	GIII	ΝIα	60	0.2.2			•	192
50	Glr) 65		Pro	Glu	. Gln	Arg 70	Leu	Met	GIII	реа	75	1100			_	80	240
	gco Ala	c tat a Tyr	gca Ala	Gly gga	tcg Ser 85	cag Gln	atg Met	cac His	gaa Glu	ccg Pro	gcg Ala	ttt Phe	gcg Ala	gct Ala	ttt Phe 95	cag Gln	288

	gaa gtg gct atg gct cat gat atc gcc ccg gct tac gcg ttt gat cat Glu Val Ala Met Ala His Asp Ile Ala Pro Ala Tyr Ala Phe Asp His 100 105 110	336
5	ctg gaa ggc ttc gcc atg gat gta cgc gaa gcg caa tac agc caa ctg Leu Glu Gly Phe Ala Met Asp Val Arg Glu Ala Gln Tyr Ser Gln Leu 115	384
10	gat gat acg ctg cgc tat tgc tat cac gtt gca ggc gtt gtc ggc ttg Asp Asp Thr Leu Arg Tyr Cys Tyr His Val Ala Gly Val Val Gly Leu 130	432
15	atg atg gcg caa atc atg ggc gtg cgg gat aac gcc acg ctg gac cgc Met Met Ala Gln Ile Met Gly Val Arg Asp Asn Ala Thr Leu Asp Arg 150 150 160	480
	gcc tgt gac ctt ggg ctg gca ttt cag ttg acc aat att gct cgc gat Ala Cys Asp Leu Gly Leu Ala Phe Gln Leu Thr Asn Ile Ala Arg Asp 165 170 175	528
	att gtg gac gat gcg cat gcg ggc cgc tgt tat ctg ccg gca agc tgg Ile Val Asp Asp Ala His Ala Gly Arg Cys Tyr Leu Pro Ala Ser Trp 180 185 190	576
25	ctg gag cat gaa ggt ctg aac aaa gag aat tat gcg gca cct gaa aac Leu Glu His Glu Gly Leu Asn Lys Glu Asn Tyr Ala Ala Pro Glu Asn 195 200 205	624
30	cgt cag gcg ctg agc cgt atc gcc cgt cgt ttg gtg cag gaa gca gaa Arg Gln Ala Leu Ser Arg Ile Ala Arg Arg Leu Val Gln Glu Ala Glu 210 215 220	672
35	225 230 235	720
40	·	768
	gtc aaa gtt gaa cag gcc ggt cag caa gcc tgg gat cag cgg cag tca Val Lys Val Glu Gln Ala Gly Gln Gln Ala Trp Asp Gln Arg Gln Ser 260 265 270	816
45	acg acc acg ccc gaa aaa tta acg ctg ctg ctg gcc gcc tct ggt cag Thr Thr Thr Pro Glu Lys Leu Thr Leu Leu Leu Ala Ala Ser Gly Gln 285	864
5	O gcc ctt act tcc cgg atg cgg gct cat cct ccc cgc cct gcg cat ctc Ala Leu Thr Ser Arg Met Arg Ala His Pro Pro Arg Pro Ala His Leu 290 295 300	912
	tgg cag cgc ccg ctc tag	930

Trp Gln Arg Pro Leu 305

- 5 <210> 128
 - <211> 309
- <212> PRT
- <213> Erwinia uredovora
- 15 <400> 128
 - Met Asn Asn Pro Ser Leu Leu Asn His Ala Val Glu Thr Met Ala Val 1 5 10 15
- 20
 Gly Ser Lys Ser Phe Ala Thr Ala Ser Lys Leu Phe Asp Ala Lys Thr
 20
 25
 30
- 25 Arg Arg Ser Val Leu Met Leu Tyr Ala Trp Cys Arg His Cys Asp Asp 35 40 45
- Val Ile Asp Asp Gln Thr Leu Gly Phe Gln Ala Arg Gln Pro Ala Leu 30 50 55 60
- Gln Thr Pro Glu Gln Arg Leu Met Gln Leu Glu Met Lys Thr Arg Gln 65 70 75 80
 - Ala Tyr Ala Gly Ser Gln Met His Glu Pro Ala Phe Ala Ala Phe Gln
 85 90 95
- Glu Val Ala Met Ala His Asp Ile Ala Pro Ala Tyr Ala Phe Asp His

 100 105 110
- 45 Leu Glu Gly Phe Ala Met Asp Val Arg Glu Ala Gln Tyr Ser Gln Leu 115 120 125
- Asp Asp Thr Leu Arg Tyr Cys Tyr His Val Ala Gly Val Val Gly Leu 130 135 140
 - Met Met Ala Gln Ile Met Gly Val Arg Asp Asn Ala Thr Leu Asp Arg 145 150 155 160

5	Ala	Cys	Asp	Leu	Gly 165	Leu	Ala	Phe	Gln	Leu 170	Thr	Asn	Ile	Ala	Arg 175	Asp
	Ile	Val	Asp	Asp 180	Ala	His	Ala	Gly	Arg 185	Cys	Tyr	Leu	Pro	Ala 190	Ser	Trp
10	Leu	Glu	His 195	Glu	Gly	Leu	Asn	Lys 200	Glu	Asn	Tyr	Ala	Ala 205	Pro	Glu	Asn
15	Arg	Gln 210	Ala	Leu	Ser	Arg	Ile 215	Ala	Arg	Arg	Leu	Val 220	Gln	Glu	Ala	Glu
20	Pro 225	Tyr	Tyr	Leu	Ser	Ala 230	Thr	Ala	Gly	Leu	Ala 235	Gly	Leu	Pro	Leu	Arg 240
25	Ser	Ala	Trp	Ala	Ile 245	Ala	Thr	Ala	Lys	Gln 250	Val	Tyr	Arg	Lys	Ile 255	Gly
	Val	Lys	Val	Glu 260		Ala	Gly	Gln	Gln 265		Trp	Asp	Gln	Arg 270		Ser
30	Thr	Thr	Thr 275		Glu	Lys	Leu	Thr 280		. Leu	Leu	Ala	Ala 285		Gly	Glr
35	Ala	Lev 290	Thr	Ser	Arg	Met	295		His	Pro	Pro	Arg 300		Ala	His	Lev
40	Trp 305		n Arg	Pro) Leu											
	<21	L0>	129													
45	<21	11>	1479)												
		12>	DNA													
50	<21	13>	Erwi	ınıa	ureo	1000	ca									

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1479)

5 <223>

	<400	> 1	.29														
10			cca														48
		Lys	Pro	Thr		Val	Ile	Gly	Ala		Phe	Gly	Gly	Leu		Leu	
	1				5					10					15		
	aca.	att	cgt	cta	саа	act	aca	aaa	atc	ccc	atc	tta	ctq	ctt	gaa	caa	96
15			Arg														
			_	20	•				25				•	30			
			aaa														144
20	Arg	qaA	Lys	Pro	GTĀ	GIY	Arg	40	JÄL	vaı	туг	Giu	45.	GIII	GTA	FILE	
20			35					40					4 5			•	
•	acc	ttt	gat	gca	ggc	ccg	acg	gtt	atc	acc	gat	ccc	agt	gcc	att	gaa	192
			Asp														
- <u>-</u>		50					55					60					
25		_											+ ~ +	ar.	~==	ata	240
			ttt Phe														240
	65	neu	FIIC	AIG	Deu	70	CLJ	כינם	J 2.12	200	75		-1-			80	
	0.5																
30			gtt														288
	Leu	Pro	Val	Thr		Phe	Tyr	Arg	Leu		Trp	Glu	Ser	Gly		Val .	
					85					90		٠			95		
		= = t	tac	cat	aac	gat	caa	acc	caa	ctc	gaa	aca	cao	att	caq	caq	336
35			Tyr														
				100		_			105					110			
			ccc														384
40	Phe	. Asn	Pro		qaA ı	Val	GIu	. GLY 120		Arg	Gin	Pne	: ьеч 125		TYT	ser	
40			115					120					123				
	cac	: acc	gtg	ttt	aaa	. gaa	ggc	tat	cta	aag	cto	ggt	act	gto	cct	ttt	432
			Val														
		130)				135	i				140)				
45																	400
																ctg	480
			. Pue	Arg	, ASE	150		ALC) WTC	, WTC	155		т пес	ATO	. цуз	Leu 160	
	145	,					•				204	-				_,,	
50	cad	ggca	a tgg	, aga	a ago	gtt	tac	agt	aag	ggtt	gc	agt	tac	ato	gaa	gat	528
																a Asp	
					165	5				170)				175	5	
									- 4-4							. ~~~	576
	gaa	a ca	t ctg	g cg	cag	g gcg	ן כני	ב בכו	. ככנ	cac د	י בפנ	9 656	y CCS	g gro	ggc	ggc	5/6

	Glu	His	Leu	Arg 180	Gln	Ala	Phe	Ser	Phe 185	His	Ser	Leu	Leu	Val 190	Gly	Gly	
5				_						_	_	ata Ile					624
10	_				_							acc Thr 220					672
15	_		_		-							ggc Gly					720
	aac Asn	_	_	_	_							aac Asn					768
20												caa Gln					816
25			-									tta Leu					864
30	_		Val	_	_				_	_		aag Lys 300	_	_	_		912
35		-										cat His					960
						Суз					Туг	cgc				Asp	1008
40					His					Glu		ttc Phe			Tyr		1056
45				Cys	_				Ser			r cct		Gly			1104
50	_		Туг					Val				ggc Gly 380	Thr				1152
	_	Tr	_				Pro					cgt Arg					1200

5	ctt Leu	gag Glu	cag Gln	cat His	tac Tyr 405	atg Met	cct Pro	ggc	tta Leu	cgg Arg 410	agt Ser	cag Gln	ctg Leu	gtc Val	acg Thr 415	cac His	1248
5	cgg Arg	atg Met	ttt Phe	acg Thr 420	ccg Pro	ttt Phe	gat Asp	ttt Phe	cgc Arg 425	gac Asp	cag Gln	ctt Leu	aat Asn	gcc Ala 430	tat Tyr	cat His	1296
10	ggc Gly	tca Ser	gcc Ala 435	ttt Phe	tct Ser	gtg Val	gag Glu	ccc Pro 440	gtt Val	ctt Leu	acc Thr	cag Gln	agc Ser 445	gcc Ala	tgg Trp	ttt Phe	1344
15			cat His														1392
20			acg Thr														1440
25			aca Thr			Leu							tga				1479
	<21	0>	130														
	<21	1>	492														
30	<21	2>	PRT														
	<21	.3>	Erwi	nia	ured	lovor	a		•			•					
35																	
	<40	0>	130														
40	Met 1	Fy:	s Pro	Thr	Thr 5	r Val	. Ile	e Gly	y Ala	Gly 10	Phe	Gly	Gly	Leu	Ala 15	Leu	
45	Ala	a Il	e Arg	g Let 20	ı Glr	n Ala	a Ala	a Gly	7 Ile 25	e Pro	Val	. Leu	Leu	Leu 30	Glu	Gln	
	Ar	g As	р L y: 35	s Pro	o Gl	A GJZ	y Ar	g Ala	а Ту	r Val	. Туз	Glu	Asp 45	Gln	:Gly	Phe	
50	Th	r Ph 50	e As	p Ala	a Gl	y Pro	o Th	r Va	l Il	e Thi	c Asy	Pro 60	Ser	Ala	Ile	Glu	

	Glu 65	Leu	Phe	Ala	Leu	Ala 70	Gly	Lys	Gln	Leu	Lys 75	Glu	Tyr	Val	Glu	Leu 80
5	Leu	Pro	Val	Thr	Pro 85	Phe	Tyr	Arg	Leu	Cys 90	Trp	Glu	Ser	Gly	Lys 95	Val
10	Phe	Asn	Tyr	Asp 100	Asn	Asp	Gln	Thr	Arg 105	Leu	Glu	Ala	Gln	Ile 110	Gln	Gln
15	Phe	Asn	Pro 115	Arg	Asp	Val	Glu	Gly 120	Tyr	Arg	Gln	Phe	Leu 125	Asp	Tyr	Ser
	Arg	Ala 130	Val	Phe	Lys	Glu	Gly 135	Tyr	Leu	Lys	Leu	Gly 140	Thr	Val	Pro	Phe
20	Leu 145	Ser	Phe	Arg	Asp	Met 150	Leu	Arg	Ala	Ala	Pro 155		Leu	Ala	Lys	Leu 160
25	Gln	Ala	Trp	Arg	Ser 165	Val	Tyr	Ser	Lys	Val 170	Ala	Ser	Tyr	Ile	Glu 175	Asp
30	Glu	His	Leu	Arg 180		Ala	Phe	Ser	Phe 185	His	Ser	Leu	Leu	Val 190	Gly	Gly
35	Asn	Pro	Phe 195		Thr	Ser	Ser	Ile 200	Tyr	Thx	Leu	Ile	His 205	Ala	Leu	Glu
	Arg	Glu 210	_	Gly	Val	Trp	Phe 215		Arg	Gly	Gly	Thr 220	Gly	Ala	Leu	Val
40	Gln 225	_	Met	: Ile	: Lys	Leu 230		e Gln	. Asp	Leu	Gly 235		Glu	∵Val	Val	Leu 240
45	Asn	. Ala	a Arg	y Val	Ser 245		Met	: Glu	Thr	250		Asn	Lys	Ile	Glu 255	Ala
50	Val	. His	s Lei	1 Glu 260		Gly	Ar <u>c</u>	J Arg	Phe 265		Thr	Gln	Ala	Val 270		Ser
	Asr	ı Ala	a Asp 279		l Val	l His	s Thi	с Тут 280		J Asp	Leu	Leu	. Ser 285		His	Pro

5	Ala	Ala 290	Val	Lys	Gln		Asn 295	Lys	Leu	Gln	Thr	Lys 300	Arg	Met	Ser	Asn
	Ser 305	Leu	Phe	Val	Leu	туr 310	Phe	Gly	Leu	Asn	His 315	His	His	Asp	Gln	Leu 320
10	Ala	His	His	Thr	Val 325	Cys	Phe	Gly	Pro	Arg 330	Tyr	Arg	Glu	Leu	Ile 335	Asp
15	Glu	Ile	Phe	Asn 340	His	Asp	Gly	Leu	Ala 345	Glu	Asp	Phe	Ser	Leu 350	тут	Leu
20	His	Ala	Pro 355	Cys	Val	Thr	Asp	Ser 360	Ser	Leu	Ala	Pro	Glu 365	Gly	Суз	G1y
25	.Ser	Туr 370		Val	Leu	Ala	Pro 375	Val	Pro	His	Leu	380 GJĀ	Thr	Ala	Asn	Leu
	Asp 385	_	Thr	Val	Glu	Gly 390	Pro	Lys	Leu	Arg	Asp 395	Arg	Ile	Phe	Ala	Тул 400
30	Leu	Glu	Gln	His	Tyr 405	Met	Pro	Gly	Leu	Arg 410	Ser	Gln	Leu	Val	Thr 415	His
35	Arg	Met	. Phe	Thr 420	Pro	Phe	Asp	Phe	Arg 425	Asp	Gln	Leu	Asn	Ala 430	Tyr	His
40	Gly	ser	Ala 435		Ser	Val	Glu	Pro 440		Leu	Thr	Gln	Ser 445		Trp	Phe
45	Arg	9 Pro 450		s Asn	Arg	Asp	Lys 455		lle	Thr	Asn	Leu 460		Leu	Val	Gl
	Ala 469	_	Thi	: His	Pro	Gly 470		a Gly	, Ile	Pro	Gly 475		. Ile	Gly	Ser	Ala 48
50	ЬУ	s Ala	a Thi	c Ala	a Gly 485		ı Met	. Lev	ı Glu	Asp 490		Ile	:			

tt gga
al Gly 5
tt tca
he Ser
at gct
sn Ala
ca aag
ro Lys
ct gca hr Ala
80 80
cc aga er Arg
5
ga aac
lv Acn
ly Asn

115 120 125

ttc aga ctt atg aaa aag gta ggt gca gat gaa aat tta ctg gtg aag 432

	Phe	Arg 130	Leu	Met	Lys		Val 135	Gly	Ala	Asp	Glu	Asn 140	Leu	Leu	Val	Lys	
5	gat Asp 145	cat His	act Thr	cat His	Thr	ttt Phe 150	gta Val	aac Asn	cga Arg	ggt Gly	gga Gly 155	gaa Glu	att Ile	ggt Gly	gaa Glu	ctt Leu 160	480
10	gat Asp	ttc Phe	cga Arg	Leu	ccg Pro 165	atg Met	ggt Gly	gca Ala	cca Pro	tta Leu 170	cat Kis	ggt Gly	att Ile	cgt Arg	gca Ala 175	ttt Phe	528
45	cta Leu	aca Thr	act Thr	aat Asn 180	caa Gln	ctg Leu	aag Lys	cct Pro	tat Tyr 185	gat Asp	aaa Lys	gca Ala	agg Arg	aat Asn 190	gct Ala	gtg Val	576
15	gct Ala	ctt Lẹu	gcc Ala 195	ctt Leu	agc Ser	cca Pro	gtt Val	gta Val 200	cgť Arg	gct Ala	ctt Leu	att Ile	gat Asp 205	cca Pro	aat Asn	ggt	624
20	gca Ala	atg Met 210	Gln	gat Asp	ata Ile	agg Arg	aac Asn 215	tta Leu	gat Asp	aat Asn	att Ile	agc Ser 220	ttt Phe	tct Ser	gat Asp	tgg Trp	672
25	ttc Phe 225	Leu	tcc Ser	aaa Lys	ggc	ggt Gly 230	acc Thr	egc	atg Met	agc Ser	atc Ile 235	caa Gln	agg Arg	atg Met	tgg Trp	gat Asp 240	720
30	cca Pro	gtt Val	gct Ala	tat Tyr	gcc Ala 245	ctc Leu	gga Gly	ttt Phe	att Ile	gac Asp 250	Cys	gat Asp	aat Asn	atc Ile	agt Ser 255	Ala	768
35	cgt Arg	tgt Cys	atg Met	ctt Leu 260	Thr	ata Ile	ttt Phe	tct Ser	cta Leu 265	Phe	gct Ala	act Thr	aag Lys	aca Thr 270	Glu	gct Ala	816
55	tct Ser	cto	ttg Lev 275	ı Arg	: atg , Met	ttg Lev	aag Lys	ggt Gly 280	Ser	r cct	gat Asp	gtt Val	tac Tyr 285	Leu	ago Ser	ggt	864
40	cct Pro	z at o Il 29	e Ar	a aag g Lys	g tat s Tyr	att	aca Thr	Ası	aaa Lys	a ggt s Gly	gga Gl	a agg Y Arg 300	, Phe	cac His	cta Lev	agg Arg	912
45	tg: Tr; 30	p Gl	g tg y Cy	t aga	a gag g Glu	ata 1 Ile 31	e Lei	tai 1 Ty	t gat	t gaa p Gli	a cta 1 Lem 31	u Se	a aat C Asr	Gly	gao Asp	aca Thr 320	960
50	ta Ty	t at r Il	c ac	a gg r Gl	c at y Ile 32	e Al	a atq a Me	g to	g aa r Ly	g gc s Ala 33	a Th	c aa r Asi	t aaa n Lys	a aaa a Lys	a cti s Lei 33!	gtg ıVal	1008
	aa Ly	a go s Al	et ga La As	c gt p Va 34	1 Ty	t gt r Va	t gc l Al	a gc a Al	a tg a Cy 34	s As	t gt p Va	t cc l Pr	t gga	a ata 7 Ile 350	e Ly:	a agg s Arg	1056

_	ttg Leu	atc Ile	cca Pro 355	tcg Ser	gag Glu	tgg Trp	Arg	gaa Glu 360	tgg Trp	gat Asp	cta Leu	Phe	gac Asp 365	aat Asn	atc Ile	tat Tyr	1104	
5	aaa Lys	cta Leu 370	gtt Val	gga Gly	gtt Val	cca Pro	gtt Val 375	gtc Val	act Thr	gtt Val	cag Gln	ctt Leu 380	agg Arg	tac Tyr	aat Asn	ggt Gly	1152	
10	tgg Trp 385	gtg Val	aca Thr	gag Glu	atg Met	caa Gln 390	gat Asp	ctg Leu	gaa Glu	aaa Lys	tca Ser 395	agg Arg	cag Gln	ttg Leu	aga Arg	gct Ala 400	1200	
15	gca Ala	gta Va ¹	. Gly	ttg Leu	gat Asp 405	aat Asn	ctt Leu	ctt Leu	tat Tyr	act Thr 410	cca Pro	gat Asp	gca Ala	gac Asp	ttt Phe 415	tct Ser	1248	
20	tgt Cys	ttt Phe	tct Sei	gat Asp 420	ctt Leu	gca Ala	ctc Leu	tcg Ser	tcg Ser 425	cct Pro	gaa Glu	gat Asp	tat Tyr	tat Tyr 430	att Ile	gaa Glu	1296	
25	gga Gly	caa Glr	a ggg a Gl; 43	, Ser	cta Leu	ata Ile	cag Gln	gct Ala 440	Val	ctc Leu	acg Thr	cca Pro	ggg Gly 445	gat Asp	cca Pro	tac Tyr	1344	
25	atg Met	Pro 45	o Le	a cci	t aat o Asr	gat As <u>r</u>	gca Ala 455	Ile	ata :Ile	gaa Glu	aga Arg	gtt Val 460	cgg	aaa Lys	cag Gln	gtt Val	1392	
30	tte Lei 469	ı As	t tt p Le	a tte u Ph	c cca e Pro	tco Sei 470	s Ser	caa Glr	ggc Gly	ctg Lev	gaa Glu 475	Val	cta Leu	tgg Trp	tct Ser	tcg Ser 480	1440	
35	gt: Va	g gt l Va	t aa 1 Ly	a at s Il	c gga e Gl	y Gl	a tco n Sei	c cta	a tat ı Tyr	c cgg c Arg 490	g Glu	r GJA 1 aaa	r cct	gga Gly	aag Lys 495	Asp	1488	
40	cc Pr	a tt o Ph	c ag ne An	ga co g Pr 50	o As	t ca p Gl	g aa n Ly	g ac	a ccar r Pre 50	o Vai	a aaa l Lys	a aat s Asr	tto Phe	tto Phe 510	. Lev	gca Ala	1536	
45	G1	t to y Se	er T	ac ac yr Th	cc aa nr Ly	a ca s Gl	g ga n As	t ta p Ty 52	r Il	t ga e As	c ag p Se:	t atq r Me	g gaa t Glu 529	ı Gly	y Ala	acc Thr	1584	
40	ct Le	eu S	cg g er G 30	ly A:	ga ca rg Gl	a go .n Al	a go .a Al 53	a Al	a ta .a Ty	t at	c tg e Cy	c ages	r Ala	c ggt a Gly	gaa Glu	a gat 1 Asp	1632	
50	Le	eg g eu A 45	ca g la A	ca c la L	tt co	gc as rg Ly 5:	s ri	ig at 7s I]	c go le Al	t go la Al	t ga .a As 55	p Hi	t cc	a gag o Gli	g caa u Gli	a ctg n Leu 560	1680	
	a	tc a	ac a	aa g	at to	ct a	ac gi	tg to	eg ga	at ga	a ct	g ag	t ct	c gt	a ta	a	1725	

Ile Asn Lys Asp Ser Asn Val Ser Asp Glu Leu Ser Leu Val 565 570

- 5 <210> 132
 - <211> 574
- <212> PRT
- 10 <213> Narcissus pseudonarcissus
- 15 <400> 132

35

Met Ala Ser Ser Thr Cys Leu Ile His Ser Ser Ser Phe Gly Val Gly
1 5 10 15

- 20
 Gly Lys Lys Val Lys Met Asn Thr Met Ile Arg Ser Lys Leu Phe Ser
 20
 25
 30
- 25 Ile Arg Ser Ala Leu Asp Thr Lys Val Ser Asp Met Ser Val Asn Ala 35 40 45
- Pro Lys Gly Leu Phe Pro Pro Glu Pro Glu His Tyr Arg Gly Pro Lys 30 50 55 60
 - Leu Lys Val Ala Ile Ile Gly Ala Gly Leu Ala Gly Met Ser Thr Ala 65 70 75 80
 - Val Glu Leu Leu Asp Gln Gly His Glu Val Asp Ile Tyr Glu Ser Arg
- Gln Phe Ile Gly Gly Lys Val Gly Ser Phe Val Asp Lys Arg Gly Asn 100 105 110
- 45 His Ile Glu Met Gly Leu His Val Phe Phe Gly Cys Tyr Asn Asn Leu 115 120 125
- Phe Arg Leu Met Lys Lys Val Gly Ala Asp Glu Asn Leu Leu Val Lys
 50 130 135 140
 - Asp His Thr His Thr Phe Val Asn Arg Gly Glu Ile Gly Glu Leu 145 150 155 160

5	Asp	Phe	Arg	Leu	Pro 165	Met	Gly	Ala	Pro	Leu 170	His	Gly :	Ile	Arg	Ala 175	Phe
	Leu	Thr	Thr	Asn 180	Gln	Leu	Lys	Pro	Tyr 185	Asp	Lys	Ala .		Asn 190	Ala	Val
10	Ala	Leu	Ala 195	Leu	Ser	Pro	Val	Val 200	Arg	Ala	Leu	Ile	Asp 205	Pro	Asn ·	Gly
15	Ala	Met 210		Asp	Ile	Arg	Asn 215	Leu	Asp	Asn	Ile	Ser 220	Phe	Ser	Asp	Trp
20	Phe 225		. Ser	Lys	Gly	Gly 230	Thr	Arg	Met	Ser	Ile 235	Gln	Arg	Met	Trp	Asp 240
25	Pro	Val	. Ala	Tyr	Ala 245		Gly	Phe	Ile	Asp 250		Asp	Asn	Ile	Ser 255	Ala
	Arg	Cys	s Met	: Leu 260		Ile	Phe	Ser	Leu 265		. Ala	Thr	Lys	Thr 270	Glu	Ala
30	Ser	: Le	ı Lev 275		, Met	. Leu	. Lys	Gly 280		Pro) Asp	Val	туr 285	Leu	Ser	Gly
35	Pro	o Il 29		g Lys	. Туг	: Ile	Thr 295) Lys	; Gl <u>y</u>	y Gly	Arg 300	Phe	His	Leu	Arg
40	Tr]	_	у Су	s Ar	g Gli	1 Ile 310		ı Tyı	c As <u>r</u>	Glı	1 Lev 315		Asn	Gly	Asp	Thr 320
. 45	ту	r Il	e Th	r Gl	y Il 32		a Me	t Sei	r Ly:	s Ala 33		Asn	. Lys	Lys	335	val
	Ly	s Al	la As	p Va 34		r Va	l Al	a Al	a Cy 34		p Va	l Pro	Gl3	7 Ile 350		arg
50	Le	eu Il	le Pr 35		r Gl	u Tr	p Ar	g Gl 36		p As	p Le	u Ph∈	365		ı Ile	• Tyr

	Lys	Leu 370		1 G	:ly	Val	Pro	Va]		al '	Thr	Val	Gln	Leu 380	Arg	ŢT	λī	Asn	Gly
5	Trp 385	Val	Th	ır G	lu	Met	Gln 390	Ası	, I	eu	Glu	Lys	Ser 395	Arg	Gli	n L	eu	Arg	Ala 400
0	Ala	Val	. G]	.y 1	Leu	Asp 405	Asn	Le	u I	Leu	Tyr	Thr 410	Pro	Asp	Ala	a, A	usp	Phe 415	Ser
15	Суз	Phe	e Se		Asp 420	Leu	Ala	Le	u s	Ser	Ser 425	Pro	Glu	Asp	ту	r J	fyr 130	Ile	Glu
15	Gly	· Gl:		ly 35	Ser		Ile	g Gl	n.	Ala 440	Val	Leu	Th:	Pro	G1 44	у ² 5	Asp	Pro	Tyr
20	Met	: Pr 45		eu	Pro	Asn	Asp	Al 45		Ile	Ile	Glı	ı Ar	g Va:	L Ar	g :	Lys	Gln	Val
25	Le:		рI	eu	Phe	Pro	47		er	Gln	Gly	Lei	u Gl 47	u Vai	l L∈	eu	Trp	Ser	Ser 480
30	Va:	l Va	1 I	ŗγs	Ile	e Gl;		n S	er	Leu	тух	49	g G1 0	u Gl	y Pi	co	Gly	Lys 495	Asp
35	Pr	o Pl	ne i	Arg	Pro		p Gl	n L	ys	Thr	509	o Va	1 L y	s As	n Pl	he	Phe 510	. Leu	ı Ala
33	G1	y S		Тут 515		r Ly	s Gl	n A	qa,	Ту: 520		e As	sp Se	er Me	t G 5	lu 25	Gly	/ Ala	a Thr
40	L∈		er 30	G1 y	, Ar	g Gl	.n A]		Ala 535		а Ту	r I	Le C	ys Se 54	er A 10	la	Gly	y Gl	ı Asp
45		eu <i>P</i> 45	la	Ala	a Le	eu Ai		ys 1 50	Гўs	ı Il	e Al	a A	la A 5	sp H: 55	is P	ro	Glı	u Gl:	n Leu 560
50		le 1	Asn	Ly	s As		er A 65	sn '	Va]	l Se	er As	sp G 5	lu L 70	eu S	er I	eu	Va	1	

	<211>	1848	
	<212>	DNA	
5	<213>	Lycopersicon esculentum	
10	<220>		
	<221>	CDS	
	<222>	(1)(1848)	
15	<223>		
20	<400 atg (Met (> 133 tgt acc ttg agt ttt atg tat cct aat tca ctt ctt gat ggt acc Cys Thr Leu Ser Phe Met Tyr Pro Asn Ser Leu Leu Asp Gly Thr 5 10 15	48
25		aag act gta gct ttg ggt gat agc aaa cca aga tac aat aaa cag Lys Thr Val Ala Leu Gly Asp Ser Lys Pro Arg Tyr Asn Lys Gln 20 25 30	96
30	Arg	agt tot tgt ttt gac cot ttg ata att gga aat tgt act gat cag Ser Ser Cys Phe Asp Pro Leu Ile Ile Gly Asn Cys Thr Asp Gln 35 40 45	144
	Gln	cag ctt tgt ggc ttg agt tgg ggg gtg gac aag gct aag gga aga Gln Leu Cys Gly Leu Ser Trp Gly Val Asp Lys Ala Lys Gly Arg 50 60	192
35	aga Arg 65	ggg ggt act gtt tcc aat ttg aaa gca gtt gta gat gta gac aaa Gly Gly Thr Val Ser Asn Leu Lys Ala Val Val Asp Val Asp Lys 70 75 80	240
. 40) aga Arg	a gtg gag agc tat ggc agt agt gat gta gaa gga aat gag agt ggc g Val Glu Ser Tyr Gly Ser Ser Asp Val Glu Gly Asn Glu Ser Gly 85 90 95	288
4	ag 5 Se	c tat gat gcc att gtt ata ggt tca gga ata ggt gga ttg gtg gca r Tyr Asp Ala Ile Val Ile Gly Ser Gly Ile Gly Gly Leu Val Ala 100 105 110	336
į	gc Al 50	g acg cag ctg gcg gtt aag gga gct aag gtt tta gtt ctg gag aag a Thr Gln Leu Ala Val Lys Gly Ala Lys Val Leu Val Leu Glu Lys 115 120 125	384
·		at gtt att cct ggt gga agc tct ggc ttt tac gag agg gat ggt tat yr Val Ile Pro Gly Gly Ser Ser Gly Phe Tyr Glu Arg Asp Gly Tyr 130 135 140	432

5	aag Lys 145	ttt Phe	gat Asp	gt Va	t gg 1 G]	ly s	ca Ser .50	tca Ser	gtg Val	at Me	tg t et I	tt Phe	gga Gly 155	Phe	e S	gt (er <i>l</i>	gat Asp	aag Lys	GJ	ga Ly ga	480	
5	aac Asn	ctc Leu	aat Asn	tt. Le	u I	tt a le 1 65	ect Thr	caa Gln	gca Ala	L L	eu i	gca Ala 170	gca Ala	gta Va:	ag 1G	ga ly	cgt Arg	aaa Lys 175	t t	ta eu	528	
10	gaa Glu	gtt Val	I1e	cc Pr	o A	ac (cca Pro	aca Thr	act Thi	c V	ta al 85	cat His	ttc Phe	ca Hi	c c s L	eu	cca Pro 190	aat Asn	ga As	ac sp	576	
15	ctt Leu	tct	gtt Val 19	L Ar	rt a	ta le	cac His	cga Arg	gaç Gl: 20	u I	at	gat Asp	gac	tt Ph	e I	ltt le 205	gaa Glu	gag Glu	P.	tt eu	624	
20	Val	Se:		s Pl	ne F	Pro	His	Glu 215	Ŀу	s C	3lu	Gly	Ile	22 22	.e I 20	ŗàs	Pne	лУI	S	er	672	
25	Glu 225	Cy 5	c tg s Tr	p L	ys I	Ile	Phe 230	Asr	. Se	er 1	Leu	Asn	23	r Le 5	eu (Glu	Leu	Lys	2	er 240	720	
23	Let	ı Gl	g ga u Gl	u P	ro:	Ile 245	ТУТ	Let	ı Pł	ıe '	Gly	Glr 250	ıPh	e Pl	he :	ГÀЗ	Lys	255	5	Leu	768	
30	Gl ¹	u Cy	c tt	eu T 2	hr 260	Leu	Ala	ту:	r Ty	Ϋ́	Leu 265	Pr	o GI	n A	sn	Ala	G1 ₃ 270	r Se:	r.	Ile	816	
35	Al	a Ai		ys 7 75	ľyr	Ile	Arg	g As	p P 2	80	Gly	Le	u Le	eu S	er	285	ILE	e As	p,	Ala	864 _.	
40	G1	u C	gc t Ys P 90	he :	Ile	Va]	. Se	r Th	.÷ ν 5	al	Ası	n Al	a L	eu G	31n 300	Thr	. Pr	о Ме	t	Ile	912	
45	As 30	sn A 05	ca a la S	er	Met	٧a:	1 Le 31	u Cy .0	rs P	ds	Ar	g Hi	.s P 3	he (15	зтА	G17	, II	e As	n	320	960	
40	P:	cc g ro V	tt g al (gt Hy	gga Gly	gt Va 32	l GJ	.y G	ag a lu :	atc Ile	gc Al	a L	aa t ys S 30	cc er	tta Leu	gca	a aa a Ly	a gg s Gl	-Y	ttg Leu	1008	
50	g A	at g sp <i>l</i>	at Asp	cac His	gga Gly 340	r Se	t car	ag a ln I	ta (le :	ctt Lev	ta Ty 34	T A	gg g	ca la	aat Asn	gt Va	t ac 1 Th 35	x Se	gt er	atc Ile	1056	
	а	tt	ttg	gac	aat	g g	rc a	aa g	ct	gto	gg	ga g	tg a	ag	ctt	tc	t ga	rc g	gg	agg	1104	

										18									
	Ile 1	Leu	Asp 355	Asn	Gly	Lys	Ala	Val 360	Gly	Va	1 L	·λa	Leu	Ser 365	Asp	Gly	/ A	rg	
5	aag Lys	ttt Phe 370	tat Tyr	gct Ala	aaa Lys	acc Thr	ata Ile 375	gta Val	tcg Ser	jaa : As	it g	yct Ala	acc Thr 380	aga Arg	tgg Trp	ga Asj	t a	ct hr	1152
10	ttt Phe 385	gga Gly	aag Lys	ctt Leu	tta Leu	aaa Lys 390	gct Ala	gag Glu	aat Ası	t ct n Le	eų E	cca Pro 395	aaa Lys	gaa Glu	gaa Glu	ga Gl	u A	at sn 100	1200
	ttc Phe	cag Gln	aaa Lys	gct Ala	tat Tyr 405	Val	aaa Lys	gca Ala	e Pr	o Se	et 1 er 1	ttt Phe	ctt Leu	tct Ser	att	ca Hi 41	SI	itg let	1248
15	gga Gly	gtt Val	aaa Lys	gca Ala 420	Asp	gta Val	cto Lev	cca Pro	a cc o Pr 42	O A	ac : sp '	aca Thr	gat Asp	tgt Cys	cac His	; Hl	t t	ttt Phe	.1296
20	gtc Val	cto	gaç ı Glu 435	ı Ası	gat Ası	t tgg o Tri	aca Thi	a aa c As 44	n Le	en G	ag lu	aaa Lys	cca Pro	tat Tyr 445	. GT2	a ag	gt a er	ata Ile	1344
25	ttc Phe	tte Le 45	g agt u Se: 0	c at	t cc e Pr	a ac	a gt r Va 45	l Le	t ga u Aa	at t sp S	cc Ser	tca Ser	ttg Lei 460	ı Ala	e cca	aga oG	aa lu	gga Gly	1392
30	сас Нія 465	: Hi	t at s Il	t ct e Le	t ca u Hi	c at s Il 47	e Ph	t ac e Tì	a a x T	ca t hr s	tcg Ser	ser 475	r Il	t gaa	a ga u As	t t p T	rp	gag Glu 480	1440
	Gl ³ gga	a ct y Le	c tc au Se	t co r Pr	o Ly	a ga /s As 35	c ta p Ty	r G	aa g lu A	la :	aag Lys 490	ĽУ	a ga s Gl	g gt u Va	t gt 1 Va	I A	ct la 95	gaa Glu	1488
35	ag Ar	g at g Il	t at Le Il	e Se	gc aq er Ai	ga ci rg Le	et ga	aa a lu L	ys 1	ica Thr	ctc Leu	tt Ph	c cc e Pr	a gg	У. Ре	t a eu I LO	,ys	tca Ser	1536
40	tc Se	t at	le L	tc t eu P 15	tt a he L	ag g	ag g lu V	al C	ga a Sly : S20	act Thr	cca	a aa o Ly	g ac	ec ca ar Hi 52	LS A	ga d cg 1	ga Arg	tac Tyr	1584
45		eu A	ct c la A 30	gt g rg A	at a sp S	gt g Ser G	ly I	cc t hr ? 35	at (gga Gly	Pro	a at o Me	et P	ca co ro Ai 40	gc g	ga (aca Thr	cct Pro	1632
50	L	ag g ys G 45	ga c	tc o eu I	etg g Geu (3ly 1	itg o Met H	ct Pro	ttc Phe	aat Asn	ac Th	r T	ct g hr A 55	ct a la I	ta g le A	at sp	ggt	t cta Leu 560	1680
	t T	at t yr (tgt 9 Cys 1	ytt (/al (gly :	gat a Asp : 565	agt (Ser (:gc	ttc Phe	cca Pro	gg G1 57	уG	aa g ln G	gt g ly V	tt a al I	ta :le	gct Ala 579	gta a Val	1728

5	gcc ttt t Ala Phe S		Val												1776
J	ttt gaa a Phe Glu I														1824
10	ggt tgg (Gly Trp 1 610			Leu .		tga									1848
15	<210> 13	34													
	<211> 6	15													
20		RT													
·	<213> L	ycoper:	sicon	escu	lent	cum									
25	<400> 1	34													
	Met Cys			Phe	Met	Tyr	Pro		Ser	Leu	Leu	Asp		Thr	
20	1		5					10					15		
30	Cys Lys	Thr Va 20		Leu	Gly	Asp	Ser 25	Lys	Pro	Arg	Tyr	Asn 30	Lys	Gln	
35	Arg Ser	Ser Cy	s Phe	Asp	Pro	Leu 40	Ile	Ile	Gly	Asn	Cys 45	Thr	Asp	Gln	
40	Gln Gln 50	Leu Cy	s Gly	Leu	Ser 55	Trp	Gly	Val	Asp	Lys 60	Ala	Lys	Gly	Arg	
	Arg Gly	Glas Mb	***-1	Som	3 cm	Ton	Tare	בות	v-1	Wa 1	N cm	tra 1	λαm	Tara	
45	65	GIA II	r var	70	VOII	Deu	. Dys	AIG	75	, var	лэр	Val	Asp	80	
	Arg Val	Glu Se	er Tyr 85	Gly	Ser	Ser	: Asp	Val 90	. Glu	Gly	Asn	Glu	Ser 95	Gly	
50	Ser Tyr		la Ile)0	e Val	Ile	. Gly	Ser 105		r Ile	: Gly	Gly	Leu 110		Ala	

	Ala	Thr	Gln 115	Leu	Ala	Val	Ly		ly 2 20	Ala	Lys	Val	Leu	Val 125	Leu	Glu	Lys
5	Tyr	Val 130	Ile	Pro	Gly	Gly	. Se:		er (Gly	Phe	туr	Glu 140	Arg	Asp	Gly	Tyr
10	Lys 145	Phe	Asp	Val	Gly	Ser 150		r V	al	Met	Phe	Gly 155	Phe	Ser	Asp	Lys	Gly 160
15	Asn	Leu	Asn	Leu	11e		. G1	n A	la	Leu	Ala 170	Ala	Val	Gly	Arg	Lys 175	Leu
	Glu	Val	Ile	180		Pr	o Tì	ır T	Chr	Val 185	His	Phe	His	Leu	Pro 190	Asn	Asp
20	Leu	Ser	Val		y Il	e Hi	s Ai		Glu 200	Tyr	Asp	Asp	Phe	11e 205	Glu	Glu	Leu
25	Val	. Se:		s Ph	e Pr	o Hi		lu : 15	Lys	Glu	. G13	/ Ile	: Il∈ 220	Lys)	. Phe	Tyr	Ser
30	Glu 225		s Tr	p Ly	s Il	e Ph 23		.sn	Ser	Lev	ı Ası	23!	c Lev	ı Glı	ı Lev	. Lys	Ser 240
35	Lev	ı Gl	u Gl	u Pr	o II 24		yr I	eu	Phe	Gly	7 Gl: 25	n Pho	e Pho	e Ly:	s Lys	Pro 255	Leu
33	G1	u Cy	rs Le		nr Le	eu A	la T	ſyr	Тут	Le ¹ 26	u Pr 5	o Gl	n As	n Al	a Gly 270	y Ser	· Ile
40	Al	a Ai	rg Ly 27	_	yr I	le A	rg i	qzA	Pro 28	o Gl 0	y Le	u Le	u Se	r Ph 28	e Ilo 5	e Asp) Ala
45	G1		ys Pl 90	ne I	le V	al S	er '	Thr 295	Va	l As	n Al	la Le	eu Gl 30	n Th	r Pr	o Met	: Ile
50		sn A O S	la S	er M	et V		Leu 310	Cys	a As	p Ar	g H	is Pl	ne Gl L5	.y G1	y Il.	e Ası	n Tyr 320
	P:	ro V	al G	ly G		/al (Gly	Glu	ı I1	.e A	la Li 3	ys S 30	er Le	eu Al	la Ly	rs Gl	y Leu 5

5	Asp	Asp	His	Gly 340	Ser	Gln	Ile	Leu	Tyr 345	Arg	Ala	Asn	Val	Thr 350	Ser	Ile	
J	Ile	Leu	Asp 355	Asn	Gly	Lys	Ala	Val 360	Gly	Val	Lys	Leu	Ser 365	Asp	Gly	Arg	
10	Lys	Phe 370		Ala	Lys	Thr	Ile 375	Val	Ser	. Asr	n Ala	Thr 380	Arg	Trp	Asp	Thr	
15	Phe		· Lys	Leu	Leu	Lys 390		Glu	ı Asr	ı Lev	a Pro 395	FAR	Glu	. Gl u	Glú	Asn 400	
20	Ph∈	g Glr	ı Lys	ala	Tyr 405		Lys	s Ala	a Pro	o Se 41	r Pho	e Lev	. Ser	: Ile	His 415	Met	
25	Gly	y Vai	l Ly:	ala 420		o Vai	l Le	u Pr	o Pr 42	o As 5	p Th	r Ası	o Cy:	s Hi:	s His	s Phe	
	۷a	l Le	u Gl [.] 43		p As	p Tr	p Th	r As	n L∈ l0	eu Gl	lu Ly	s Pr	o Ty 44	r Gl	y Se	r Ile	
30	Ph	e Le 45		r Il	e Pr	o Th	r Va 45	al Le 55	eu As	sp Se	er Se	er Le 46	u Al O	a Pr	o Gl	u Gly	
35	Ні 46		is Il	.e L€	eu Hi	is II 47	le P1 70	ne T	hr T.	hr S	er S	er Il 75	.e G1	.u As	p Tr	p Glu 480	
40	G.	ly L	eu S	er Pi		ys A: 85	sp T	yr G	lu A	la L 4	ys L 190	ys G]	lu Va	al Va	al Al 49	la Glu 95	
4.5		rg I	le I		er A 00	rg L	eu G	lu I	ys I	hr I	ieu E	he P	ro G	ly L	eu Ly 10	ys Ser	.
45		er I		eu P 515	he I	ys G	3lu V	/al (3ly 1 520	Thr :	Pro 1	Уз Т	hr H 5	is A 25	rg A	rg Tyi	?
50) 1		Ala i	Arg 1	Asp S	Ser (sly '	Thr 535	Tyr '	Gly	Pro 1	Met P	ro A	rg G	ly T	hr Pro	o

										10									
	Lуs 545	Gly	Leu	Leu	Gly	Met 550	Pro	Phe	e Ası	n Th	x Tl	nr 1	Ala	Ile	Asp	G1	у L	eu 60	
5	Tyr	Cys	Val	Gly	Asp 565	Ser	Cys	Ph∈	e Pro	o G1 57	.у G: '0	ln (Gly	Val	Il€	57	.a V 75	al	
10	Ala	Phe	Ser	Gly 580		Met	Cys	Ala	а Ні 58	s Ar 5	g V	al.	Ala	Ala	As <u>r</u> 590))	eu G	ly	
15	Phe	Glu	Lys 595		s Seņ	: Asp	val	60°	u As O	p Se	er A	la	Leu	Leu 605	Arg	g Le	eu I	eu	
	Gly	Trp 610		a Ar	g Thi	c Lev	1 Ala 615	a 5											
20	<21	L0>	135																
	<2:	11> ·	123	3									•						
25	<2	12>	DNA																
	<2	13>	Tag	etes	ere	cta													
30	<2	20>																	
	<2	21>	CDS	5															
35	<2	22>	(1)	(1233)													
	<2	223>																	
40	<-	400>	13	5		.aa c	to 0	+ + c	722	ttc	acc	ace	c aa	ıt ci	ic c	ca	cca	tct	48
	M 1	et A	cc a la T	hr F	iac a lis I	ys L	eu L	eu (Sln	Phe	Thr 10	Th:	r As	sn Le	eu F	ro	Pro 15	Ser	
45	_	ct t er S	ct ter S	er :	atc t Ile S 20	ct a Ser T	ct g	gc ly	tgt Cys	tca Ser 25	ctc Leu	tc Se	c co r Pi	co Pi	ne I	tc he	ctc Leu	aaa Lys	96
50	t s	ca t Ser S	er S	ect (Ser :	cat (cc c Ser E	ct a	Asn	cct Pro 40	cgc Arg	cga Arg	са Ні	c co	rg A	gc i rg :	cc Ser	gcc Ala	gta Val	144
	1	cgc t	gc	tct	ttc ·	gec t	cca (ctc	gac	tct	gca	a aa	aa a	tc a	aa (gtc	gtt	ggc	192

	Cys	Суs 50	Ser	Phe	Ala	Ser	Leu 55	Asp	Se	r A	ala	Lys	Ile 60	Lys	Val	Val	G.	ly		
5	gtc Val 65	ggt Gly	ggt Gly	ggt Gly	ggc Gly	aac Asn 70	aat Asn	gcc Ala	gt Va	t a	lsn	cgc Arg 75	atg Met	att Ile	ggt Gly	agc Ser	g: 6:	lУ	240)
10	tta Leu	cag Gln	ggt	gtt Val	gat Asp 85	ttt Phe	tac Tyr	gcc Ala	at Il	e 2	aac Asn 90	acg Thr	gac Asp	tca Ser	caa Gln	gcg Ala 95	C.	tt eu	288	3
15	ctg Leu	caa Gln	tct Ser	gtt Val 100	gca Ala	cat His	aac Asn	cct Pro	at Il	.e (caa Gln	att Ile	GJÀ aaa	gag Glu	ctt Leu 110	ttg Leu	a T	ct hr	336	6
15	cgt Arg	gga Gly	tta Leu 115	Gly	act Thr	ggt Gly	GJA aaa	aac Asn 120	P	eg (ctt Leu	ttg Leu	gga Gly	gaa Glu 125	cag Gln	gct	g A	ıcg Ma	38	4
20	gag Glu	gag Glu 130	tcg Ser	aag Lys	gaa Glu	gcg	att Ile 135	Gl3	gaa / A:	at sn	gcg Ala	ctt Leu	aaa Lys 140	Gly	tcg Ser	gat Asp	; c	ett Leu	43	2
25	gtg Val 145	Ph∈	: ata	aca Thr	gca Ala	ggt Gl ₃ 15(r Met	g ggʻ	y G	gt ly	GJA āāā	acg Thr 155	Gly	tco Ser	. Gly	get Ala	a <i>7</i>	get Ala 160	48	0
30	Pro	Va:	gta l Val	l Ala	165	ı Ile	e Ala	a Ly	s G	lu	Ala 170	. Gly	у Туз	. Let	ı Thi	7 Va 17	1 (5	Gly	52	8
35	Va.	l Va	a ac	r Ty:	r Pro) Ph	e Se:	r Ph	.e G	:1u .85	Gly	r Arg	J Ly:	s Ar	3 Set 19	r Va D	1 (Gln	57	6
	Ala	a Le	a ga u Gl 19	u Al 5	a Il	e Gl	u Ly	s Le 20	u C	3ln	Lys	s As:	n Va	1 As; 20	p Th: 5	r Le	u	Ile	62	24
40	Va	1 I1 21		o As	n As	p Ar	g L∈ 21	u Le .5	eu i	Asp	Ile	e Al	a As 22	p Gl O	u As	n Th	r	Pro	67	
45	L∈ 22	u G] 5	ig ga In As	[A qa	a Ph	e Le 23	eu Le 80	eu A	la .	Asp) As	p Va 23	.l Le 5	u Ar	g Gl	n Gl	·Y	Val 240	72	20
50	G]	n G	ga at Ly I	le Se	er As 24	sp I: 15	le I	le T	hr	Ile	e Pr 25	o G1 0	.у L∈	eu Va	l As	n Va 25	1 55	Asp		68
	t t Pl	it g	ca g	V qa	tt aa al Ly 60	aa g /s A	ca g la V	tc a al M	tg	aaa Lys 26	s As	t to p Se	et gg er Gl	ga ac Ly Tì	et go ar Al 27	a Me	et	ctt Leu	8:	16

_	ggt Gly	gtc Val	ggt Gly 275	gtt Val	tcc Ser	tca Ser	agt Ser	aaa Lys 280	aac Asn	cga Arg	gct Ala	gaa Glu	gaa Glu 285	gca Ala	gct Ala	gaa Glu	864
5	caa Gln	gca Ala 290	act Thr	ctt Leu	gct Ala	cct Pro	ttg Leu 295	att Ile	gga Gly	tca Ser	tca Ser	att Ile 300	caa Gln	tct Ser	gct Ala	aca Thr	912
10	ggt Gly 305	gtt Val	gtt Val	tat Tyr	aat Asn	att Ile 310	acc Thr	gga Gly	GJA āāā	aag Lys	gac Asp 315	ata Ile	act Thr	cta Leu	caa Gln	gaa Glu 320	960
15	gtc Val	aac Asn	agg Arg	gtt Val	tct Ser 325	cag Gln	gtg Val	gta Val	aca Thr	agt Ser 330	ttg Leu	gca Ala	gat Asp	cca Pro	tca Ser 335	gca Ala	1008
20	Asn	Ile	ata Ile	Phe 340	Gly	Ala	Val	Val	Asp 345	Glu	Arg	Tyr	Asn	Gly 350	Glu	Ile	1056
25	cat His	gtg Val	acc Thr	Ile	gtt Val	gct Ala	act	ggc 360	Phe	gcc Ala	cag Gln	tcg Ser	ttt Phe 365	Gln	aaa Lys	tct Ser	1104
	ctt Lev	ctt Let 370	ı Ala	gac Asp	ccg Pro	aaa Lys	gga Gly 375	, Ala	aaa Lys	ctt Leu	gtt Val	gat Asg 380	Arg	aat Asn	. caa . Gln	gaa Glu	1152
30	pro 385	Th	a caa r Glr	a cct	ttg Lev	act Thr 390	Sex	gcg Ala	g aga	a tct g Ser	tto Lev	ı Thi	a aca r Thr	Pro	tct Ser	Pro 400	1200
35	gc† Ala	a Pr	g tc: o Se:	t cgg	g tct g Sex 405	Arg	g aaa	a cto s Le	z tto ı Pho	e Phe 410	=	a					1233
40			136														
		11>	410 PRT														
45	<2	:13>	Tag	retes	ere	cta											
50		100> ≘t A			is Ly	rs Le	eu Lo	eu Gi	Ln Pl	ıe Th	ir Th	nr As	sn Le	u Pr	o Pr	o Ser	
	1				5					10)				15	1	

	Ser	Ser	Ser	Ile 20	Ser	Thr (Gly		Ser 25	Leu	Ser	Pro	Phe	Pne :	Leu	гÀг
5	Ser	Ser	Ser 35	His	Ser	Pro .	Asn	Pro 40	Arg	Arg	His	Arg	Arg 45	Ser .	Ala	Val
10	Cys	Суs 50	Ser	Phe	Ala		Leu 55	Asp	Ser	Ala	Lys	Ile 60	Lys	Val '	Val	Gly
15	Val 65	Gly	Gly	Gly	Gly	Asn 70	Asn	Ala	Val	Asn	Arg 75,	Met	Ile	Gly	Ser	Gly 80
	Leu	Gln	Gly	Val	Asp 85	Phe	Tyr	Ala	Ile	Asn 90	Thr	Asp	Ser	Gln	Ala 95	Leu
20	Leu	Gln	Ser	Val	Ala	His	Asn	Pro	Ile 105	Gln	Ile	Gly	Glu	Leu 110	Leu	Thr
25	Arg	Gly	Leu 115		Thr	Gly	Gly	Asn 120	Pro	Leu	Leu	Gly	Glu 125	Gln	Ala	Ala
30	Glu	Glu 130		. Lys	Glu	Ala	Ile 135	Gly	Asn	Ala	Leu	Lys 140	Gly	Ser	Asp	Leu
35	Val		e Ile	e Thr	· Ala	Gly 150		Gly	Gly	· Gly	Thr 155		Ser	Gly	Ala	Ala 160
	Pro	va:	l Va	l Ala	Glr 165		. Ala	. Lys	Glu	170		Tyr	Leu	Thr	Val 175	Gly
40	Va:	l Va	l Th	r Ty:		o Ph∈	e Ser	: Phe	e Glu 185		y Ar <u>c</u>	, Lys	arg	Ser 190	Val	Gln
45	Ala	a Le	u Gl 19	_	a Il	e Glı	ı Ly:	s Let 200		n Ly:	s Ası	Va]	Asp 205		Leu	Ile
50	Va	1 I1 21	_	o As	n As	p Arg	g Le	u Lei 5	ı Ası	p Il	e Ala	a As <u>r</u> 220		ı Asn	Thr	Pro
	Le 22		ln As	sp Al	a Ph	e Le:	_	u Al	a As	p As	p Va 23	l Len 5	ı Arg	g Gln	Gly	val 240

5	Gln G	ly	Ile	Ser	Asp 245	Ile	Ile	Thr	Ile	Pro 250	Gly	Leu	Val	Asn	Val 255	Asp
	Phe A	la	Asp	Val 260	Lys	Ala	Val	Met	Lys 265	Asp	Ser	Gly	Thr	Ala 270	Met	Leu
10	Gly V	/al	Gly 275	Val	Ser	Ser	Ser	Lys 280	Asn	Arg	Ala	Glu	Glu 285	Ala	Alaʻ	Glu
15	Gln i	Ala 290	Thr	Leu	Ala	Pro	Leu 295	Ile	Gly	Ser	Ser	Ile 300	Gln _.	Ser	Ala	Thr
20	Gly '	Val	Val	ŢYT	Asn	11e 310	Thr	Gly	Gly	Lys	Asp 315	Ile	Thr	Leu	Gln	Glu 320
25	Val	Asn	Arg	Val	Ser 325		Val	Val	Thr	Ser 330	Leu	Ala	Asp	Pro	Ser 335	Ala
	Asn	Ile	Ile	Phe 340		· Ala	. Val	. Val	Asp 345	Glu	Arg	Tyr	Asn	Gly 350	Glu	·Ile
30	His	Val	Thr 355		e Val	. Ala	Thi	Gly 360		e Ala	a Gln	Ser	Phe 365	Gln	Lys	Ser
35	Leu	Leu 370		a Asp	p Pro) Lys	37		a Lys	s Lei	ı Val	. Asp 380	Arg	Asn	Gln	. Glu
40	Pro 385	Thi	c G1:	n Pr	o Lei	u Thi		r Ala	a Ar	g Se:	r Let 395	ı Thr	Thr	Pro	Ser	Pro 400
45	Ala	Pr	o Se	r Ar	g Se 40		g Ly	s Le	u Ph	e Ph 41	e 0					
	<21	.0>	137	,												
5 0	<21	.1>	891	•												
50	<21	.2>	DNA	¥												
	<21	.3>	Tag	jetes	s ere	ecta										

<220> 5 <221> CDS <222> (1)..(891) <223> 10 <400> 137 atg aca tee etg agg ttt eta aca gaa eee tea ett gta tge tea tee 48 Met Thr Ser Leu Arg Phe Leu Thr Glu Pro Ser Leu Val Cys Ser Ser 15 10 5 act ttc ccc aca ttc aat ccc cta cac aaa acc cta act aaa cca aca 96 Thr Phe Pro Thr Phe Asn Pro Leu His Lys Thr Leu Thr Lys Pro Thr . . 20 20 cca aaa ccc tac cca aag cca cca att cgc tcc gtc ctt caa tac 144 Pro Lys Pro Tyr Pro Lys Pro Pro Pro Ile Arg Ser Val Leu Gln Tyr 40 35 25 aat cgc aaa cca gag ctc gcc gga gac act cca cga gtc gtc gca atc 192 Asn Arg Lys Pro Glu Leu Ala Gly Asp Thr Pro Arg Val Val Ala Ile gac gcc gac gtt ggt cta cgt aac ctc gat ctt ctc ctc ggt ctc gaa 240 30 Asp Ala Asp Val Gly Leu Arg Asn Leu Asp Leu Leu Gly Leu Glu 70 aac cgc gtc aat tac acc gtc gtt gaa gtt ctc aac ggc gat tgc aga 288 Asn Arg Val Asn Tyr Thr Val Val Glu Val Leu Asn Gly Asp Cys Arg 35 95 90 85 ctc gac caa gcc cta gtt cgt gat aaa cgc tgg tca aat ttc gaa ttg 336 Leu Asp Gln Ala Leu Val Arg Asp Lys Arg Trp Ser Asn Phe Glu Leu 105 100 40 ctt tgt att tca aaa cct agg tca aaa ttg cct tta gga ttt ggg gga 384 Leu Cys Ile Ser Lys Pro Arg Ser Lys Leu Pro Leu Gly Phe Gly Gly 120 45 aaa gct tta gtt tgg ctt gat gca tta aaa gat agg caa gaa ggt tgc 432 Lys Ala Leu Val Trp Leu Asp Ala Leu Lys Asp Arg Gln Glu Gly Cys 135 130 ccg gat ttt ata ctt ata gat tgt cct gca ggt att gat gcc ggg ttc 480 50 Pro Asp Phe Ile Leu Ile Asp Cys Pro Ala Gly Ile Asp Ala Gly Phe 155 150 145 ata acc gcc att aca ccg gct aac gaa gcc gta tta gtt aca aca cct 528

	190	
	Ile Thr Ala Ile Thr Pro Ala Asn Glu Ala Val Leu Val Thr Thr Pro 165 170 175	
5	gat att act gca ttg aga gat gca gat aga gtt aca ggc ttg ctt gaa Asp Ile Thr Ala Leu Arg Asp Ala Asp Arg Val Thr Gly Leu Leu Glu 180 185 190	576
10	tgt gat gga att agg gat att aaa atg att gtg aac aga gtt aga act Cys Asp Gly Ile Arg Asp Ile Lys Met Ile Val Asn Arg Val Arg Thr 195 200 205	624
	gat ttg ata agg ggt gaa gat atg atg tca gtt ctt gat gtt caa gag Asp Leu Ile Arg Gly Glu Asp Met Met Ser Val Leu Asp Val Gln Glu 210 215 220	672
15	atg ttg gga ttg tca ttg ttg agt gat acc cga gga ttc gaa gtg att Met Leu Gly Leu Ser Leu Leu Ser Asp Thr Arg Gly Phe Glu Val Ile 225 230 235 240	720
20	cgg agt acg aat aga ggg ttt ccg ctt gtg ttg aac aag cct ccg act Arg Ser Thr Asn Arg Gly Phe Pro Leu Val Leu Asn Lys Pro Pro Thr 245 250 255	768
25	tta gca gga ttg gca ttt gag cag gct gct tgg aga ttg gtt gag caa Leu Ala Gly Leu Ala Phe Glu Gln Ala Ala Trp Arg Leu Val Glu Gln 260 265 270	81.6
30	gat agc atg aag gct gtg atg gtg gag gaa gaa cct aaa aag agg gga Asp Ser Met Lys Ala Val Met Val Glu Glu Glu Pro Lys Lys Arg Gly 275 280 285	864
35	ttt ttc tcg ttt ttt gga ggt tag tga Phe Phe Ser Phe Phe Gly Gly 290 295	891
	<210> 138	
40	<211> 295 <212> PRT	
45	<213> Tagetes erecta	
40	<400> 138	
50	Met Thr Ser Leu Arg Phe Leu Thr Glu Pro Ser Leu Val Cys Ser Ser	
	Thr Phe Pro Thr Phe Asn Pro Leu His Lys Thr Leu Thr Lys Pro Thr 20 25 30	

5	Pro	Lys	Pro 35	Tyr	Pro	Lys	Pro	Pro 40	Pi	ro]	le.	Arg	Ser	Va1 45	Leu	Gln	Tyr
J	Asn	Arg 50	Lys	Pro	Glu	Leu	Ala 55	Gly	y A	sp 1	Chr	Pro	Arg 60	Val	Val	Ala	Ile
0	Asp	Ala	Asp	Val	Gly	Leu 70	Arg	AS:	n L	eu i	Asp	Leu 75	Leu	Leu	Gly	Leu	Glu 80
15	Asn	Arg	Val	. Asn	Tyr 85	Thr	· Val	L Va	1 G		Val 90	Leu	Asn	Gly	Asp	Cys 95	Arg
20	Leu	Asp	Glr	100		· ı Val	. Ar	g As		ys .05	Arg	Trp	Ser	Asn	Phe 110	Glu	Leu
25	Leu	Cys	s Ile 115		r Ly:	s Pro	o Ar	g Se 12		ъ̀уs	Leu	Pro	Leu	Gly 125	Phe	Gly	Gly
	Lys	3 Ala		u Va	1 Tr	p Le	u As 13		la i	Leu	Lys	Asp	Arg	Glr	ı Ğlu	ı Gly	· Cys
30	Pro 14:		p Ph	e Il	e Le	u Il 15		spC	ys	Pro	Ala	Gly 155	Ile	e Asp) Ala	a Gly	Phe 160
35	Il	e Th	r Al	a Il	e Th. 16		o Al	la A	sn	Glu	Ala 170		Let	ı Val	l Thi	ć Thi 175	r Pro
40	As	p Il	.e Th		La Le 30	eu Ar	g A	sp A	la	Asp 185		y Vai	l Th:	r Gl	y Le	u Let	ı Glu
45	СУ	rs As		ly I: 95	le A:	rg As	sp I		300 PA2	Met	: Il	e Va	l As	n Ar 20	g Va 5	l Ar	g Thr
40	As		eu I 10	le A	rg G	ly G		sp 1	Met	Met	. Se	r Va	1 Le 22	u As O	sp Va	1 G1	n Glu
50	M	et L 25	eu G	ly L	eu S		eu I 30	ieu	Ser	Ası	o Th	r Ar 23	g Gl 5	y Ph	ne Gl	u Va	l Ile 240

50

50

	197	
	Arg Ser Thr Asn Arg Gly Phe Pro Leu Val Leu Asn Lys Pro Pro Thr 245 250 255	
5	Leu Ala Gly Leu Ala Phe Glu Gln Ala Ala Trp Arg Leu Val Glu Gln 260 265 270	
10	Asp Ser Met Lys Ala Val Met Val Glu Glu Glu Pro Lys Lys Arg Gly 275 280 285	
15	Phe Phe Ser Phe Phe Gly Gly 290 295	
	<210> 139	
	<211> 332	
20	<212> DNA	
	<213> Tagetes erecta	
25		
	<220>	
	<221> CDS	
30	<222> (1)(330)	
	<223>	
35		
40	<pre><400> 139 aag ctt gca cga gcc tct ctc tat ttt tac act tca atg gcg gca gca Lys Leu Ala Arg Ala Ser Leu Tyr Phe Tyr Thr Ser Met Ala Ala Ala 1 5 10 15</pre>	48
45	att gct gtc cct tgt agc tca aga cca ttt ggc tta ggt cga atg cgg Ile Ala Val Pro Cys Ser Ser Arg Pro Phe Gly Leu Gly Arg Met Arg 20 25 30	96
45	tta ctt ggt cat aaa ccc aca acc ata act tgt cac ttc ccc ttt tct Leu Leu Gly His Lys Pro Thr Thr Ile Thr Cys His Phe Pro Phe Ser 35 40 45	144

ttt tct atc aaa tca ttt acc cca att gtt agg ggc aga aga tgt act

Phe Ser Ile Lys Ser Phe Thr Pro Ile Val Arg Gly Arg Arg Cys Thr

gtt tgt ttt gtt gcc ggt ggc gac agt aat agt aac agt aat aat

60

192

	Val 65	Cys	Phe	Val		Gly 70	Gly	Asp	Ser	Asn	Ser 75	Asn	Ser	Asn	Asn	Asn 80		
5	agt Ser	gac Asp	agt Ser	aat Asn	agt Ser 85	aat Asn	aat Asn	ccg Pro	ggt Gly	ctg Leu 90	gat Asp	tta Leu	aac Asn	ccg Pro	gcg Ala 95	gtt Val		288
10	atg Met	aac Asn	cgt Arg	aac Asn 100	cgt Arg	ttg Leu	gtt Val	gaa Glu	gaa Glu 105	aaa Lys	atg Met	gag Glu	agg Arg	tcg Ser 110	ac			332
	<210)> :	140				•											
15	<211	L> :	110															
	<212	2>	PRT												•			
.20	<213	3>	Tage	tes (erec	ta												
	<40	0>	140		•		•											
25	Lys 1	Leu	Ala	Arg	Ala 5	Ser	Leu	тут	Phe	туг 10	Thr	.Ser	Met	Ala	Ala 15	Ala		
30	Ile	Ala	Val	Pro 20	Cys	Ser	Ser	Arg	Pro 25	Phe	: Gly	Leu	Gly	Arg 30	Met	Arg		
35	Leu	. Lev	1 Gly 35	, His	: Lys	Pro	Thr	Thr 40	: Ile	. Thr	Cys	His	Phe 45	Pro	Phe	ser	٠.	
	Phe	Sei 50	c Ile	e. Lys	s Ser	Phe	Thr 55	Pro	o Ile	e Val	L Arg	60 60	Arg	, Arg	Cys	Thr		
40	Va] 65	L Cy	s · Phe	e Vai	l Ala	a Gly 70	y Gly	r Ası	, Sei	c · Ası	n Sei 75	r Asn	. Ser	Asn	. Asr	Asn 80		
45	Sei	c As	p Se:	r Asi	n Sei 85	c Ası	n Ası	ı Pr	o Gl	y Le	u Asj	p Lev	ı Ası	ı Pro	Ala 95	a Val		
50	Ме	t As	n Ar	g As 10		g Le	u Va	l Gl	u Gli 10:		s Me	t Glı	ı Arç	g Ser 110				

```
<211> 332
     <212> DNA
 5
     <213>
            Tagetes erceta
     <220>
10
     <221> misc_feature
     <222> (1)..(332)
15
     <223> b-Hydroxylase Sense-Fragment
     <400> 141
20
     aagettgeae gageetetet etattttae aetteaatgg eggeageaat tgetgteeet
                                                                          60
     tgtagctcaa gaccatttgg cttaggtcga atgcggttac ttggtcataa acccacaacc
                                                                         120
     ataacttgtc acttcccctt ttcttttct atcaaatcat ttaccccaat tgttaggggc
                                                                         180
25
     agaagatgta ctgtttgttt tgttgccggt ggcgacagta atagtaacag taataataat
                                                                         240
     agtgacagta atagtaataa tccgggtctg gatttaaacc cggcggttat gaaccgtaac
                                                                         300
30
     cgtttggttg aagaaaaaat ggagaggtcg ac
                                                                         332
     <210> 142
35 <211> 332
     <212> DNA
     <213> Tagetes erecta
40
     <220>
45
     <221> misc_feature
     <222> (1)..(332)
    <223> b-Hydroxylase Antisense-Fragment
50
     <400> 142
    gaatteggea egageetete tetatttta eaetteaatg geggeageaa ttgetgteee
```

Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/EP04/008624

International filing date: 31 July 2004 (31.07.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: EP

Number: PCT/EP/03/09109

Filing date: 18 August 2003 (18.08.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 24 January 2005 (24.01.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
D BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.